공고특허10-0266912

(19)대한민국특허청(KR) (12) 등록특허공보(B1)

(51)	Int.	CI. 6
A61	K 9 / !	50

(45) 공고일자 2000년12월01일 (11) 공고번호 10-0266912 (24) 등록일자 2000년06월29일

		(24) 등록일	자 2000년06월29일
(21) 출원번호	10-1994-0703034	(65) 공개번호	특1995-0700053
(22) 출원일자	1994년08월29일	(43) 공개일자	1995년01월16일
번역문제출일자	1994년08월29일		
(86) 국제출원번호	PCT/US 93/01773	(87) 국제공개번호	WO 93/17669
(86) 국제출원출원임자	1993년03월01일	(87) 국제공개일자	1993년09월16일
(81) 지정국	국내특허 : 오스트레일리아, 다, 헝가리, 일본, 북한, 로웨이, 뉴질랜드, 폴란드 AP ARIPO특허 : 말라위, 4 핀란드,	대한민국, 스리랑카, ! , 루마니아, 슬로바크,	마다가스카르, 몽골, 노 우크라이나,
(30) 우선권주장	843485 1992년02월28	일 미국(US)	
(73) 특허권자	보드 오브 리전츠 더 유니버시 미국 78701 텍사스주 오스틴		
(72) 발명자	후별 제프리 에이, 미합중국 텍사스 78703 오스 메탁 핸드라셰크하르 피, 미합중국 매사츄세츠 02154 소니 아마 프리트 에스. 미합중국 매사츄세츠 02158 대사이 네일 피, 미합중국 캘리포니아 90036 힐 제니퍼 열, 미합중국 핵사스 78741 오스	활탐 스테언즈 힐 로오드 3 뉴톤 처치 스트리트 148 로스앤젤리스 알란델 애비	₩ 847

(74) 대리인 심사관: 윤경애

(54) 조직접촉물질이며 방출조절운반체인 광중합성 생분해성 하이드로겔

문창화

요약

본 방명은 중합되고 가교화되는 미크로마의 하이드로곕(hydrogels)에 관한 것으로, 상기 매크로이는 친수성 울리고머 로 구성되고, 상기 울리고머는 생분해성 모노머나 울리고머 연장줄기를 가지며, 상기 생분해성 연장줄기에는 중합과 가 교가 가능하도록 모노머나 올리고머 말단이 연결되어 있다. 친수성 코어(core) 자체는 분해월 수 있으며 연결자증기에 연결된다. 중합체는 장과자의선이나 가사광선으로 자국(excitation)되거나 앱에너지를 받아 자유라디알 개시제를 사 용하여 중합된다. 생분해는 연장 울리고머내의 연결에서 생기대 그 결과 인체에 무해하면서 쉽게 분리되는 작은 조각으 로 나누어진다. 하이드로겝을 사용한 실시에에는 외파수술후 유학 형성의 방지, 약물와 생체활성물의 방출조절, 조직 표면의 일시적 보호나 본리, 봉합조직의 유학과 조직 표면에 세포의 유학병자가 포함된다. 대표도

左1a

명세서

[발명의 명칭]조직접축물질이며 방출조절운반체인 광중합성 생분해성 하이드로갤[발명의 상세한 설명][기술분야]분 발명은 하이드로갤에 관한 것으로 조직 접착과 약물의 송달조절에 사용하기 위한 광중합성, 생분해성 하이드로갤에 관 한 것이다.

[배경기술]본 발명은 1992년 2월 28일 출원된 미국특허출원번호 제07/843,485호(발명의 명칭: 조직접촉물질과 방 출조절윤반체로서 청윤해되는 광중합 하이드로레, 발명자: 제프리 예이. 후벨, 산드라쉐카 피. 패트텍, 아마르프릿 예 소. 소니)에 대한 우선권주8호 한 것이다.

[방충조절 윤반체로서 하이드로겜] 생분해되는 하이드로겜은 호르몬, 효소, 항생제, 항암재 및 세포액과 같은 생물학 적 활성률의 윤반체가 될 수 있다. 윤반되는 물질의 작용을 일시적으로 보호하면서 국소 조직이나 체순함 과정에서 물 질의 방충조절이 가능하게 된다. 적당한 하이드로겜 중합쳐를 선택하여 일정한 투과성, 세공의 크기 및 분해속도를 갖 는 막(漢)을 형성시킴으로써 외과나 외학적 진단 및 치료에 다양하게 응용될 수 있다.

[유학제(adhesives)와 봉항제]피브린엠(fibrin gels)은 유럽에서 외과수술용으로 접착제나 통합제로 널리 쓰여지고 있다.(품슨 등, 1988, "피브린 유학제: 지혈제로서 피브린유학제의 제조, 효과 및 부작용" Drug Intell. and Clin. Pharm., 22:946: 기불 등, 1990, "피브린 유학제: 완전한 수술 봉합제란" 토랜스푸전, 30(8):741).

그러나 피브린 결은 협액 생성물로부터 집명이 감염되는 문제점이 있어 미국에서 널리 사용되지는 않았다. 대신에 합성 중합체가 유착제로서(어드밴스 인 폴리머 사이언스 77:65-93) 개발되어 왔으나, 이런 물질들은 국소 염증이 발생하 고, 세포가 독소화(Cycotoxicity)되며, 생체에 적합하지 않는 문제점이 있었다.

[수술 후 유착의 억제]복강과 복막으로 행성된 기관을 수술한 후, 자주 발생되는 수술후의 유착은 복부외과에 문제점으로 알려져 왔다. 손 접촉과 건조 때문에 발생하는 조직의 외과적 손상으로 장액 혈액상(단백질생성의) 삼출액이 방출되어 골반강에 모이게 된다(홀쯔, G., 1984). 만약, 삼출액이 이 기간 내에 흡수되거나 용해되지 않으면 섬유 아세포로 자라게 되며, 이로 인해 교원질 철적이 발생하여 유착이 형성된다.

그 동안 유착 행성을 억제하는 여러 가지 시도가 있었는데 대부분 일부분에서 효과를 얻고있다. 그런 시도 중에는 복강 의 세정, 약물의 투약, 조직을 인위적으로 분리시키기 위한 장백의 설치 등이 있었다. 예를 들어 보이어조(1988)의 "고 아-텍스 외과수술용 막으로 토끼에서 수술후 골반유착의 감수"(Fertil. steril., 49:1066)에서는 유착을 방지하기 위해 고어-텍스 외과수술용 막을 사용하였다.

홀쯔(1984)의 "복막유착의 억제와 처치(Fertil. steril., 41:497-507)"에는 유착억제에 대해 상술되어 있다. 그러나 이들 중 어느 것도 생체 내에서 적용할 때 비용 효율성이 낮아지는 문제가 있다.

폴록사머(poloxamer) 407 용액이 유착치료에 사용되며 부분적으로 성공을 거두었다. 폴록사머는 산화에틸렌과 산화 프로필렌의 공중함체(copolymer)로 끌어 잘 녹으며 그 용액은 상은에서 역체상태이다. 스타인라이트너동(1991)의 "재생외과학을 위한 설치류 모형에서 수술후 주착 형성 및 제형성을 억제하기 위한 복막 내장학물질로서 플루사머 407"(Obstetrics and Gynecology, 77(1):48)과 리취 동(1990)의 "쥐 자궁각 모형에서 폴록사머를 이용한 수술 후 유착의 감소"(Am. J. Obstet. Gynecol. 162(5):1317)에서는 복막유학민형에서 폴록사머 용액을 시험하여 통계상으로 유착이 현저히 감소되는 것을 관찰하였다. 그러나 이에도 불구하고 유착이 완전히 없어지지 않았는데 아마도 그것은 순상된 부위에 제한적인 유작과 연류들이 있기 때문이다.

산화기어 재생된 셀룰로오스는 임상실험을 통해 인터시드 TC7이란 이름의 상품화된 물질로 유착을 억제하는데 광법합기 하게 사용되고 있다. 이 강력물질은 토끼(린스키 등 1987 "토끼 자궁각(角) 모델에서 TC-7을 사용한 유착의 갑소기 Reprod. Med., 32:17; 다이아몬드 등 1987 "유착형성 및 재형성의 발명학:재생과 응용"Microsurgery 8:1013)와 인체(인터시드(TC7) Adhesion Barrier Study Group 1989)에서 약간 효과가 있었다. 이때 해판된으로 먼저 치료하 던 더욱 효과적이기만 여전히 유착을 완전히 제거시킬 수는 없었다.(다이아몬드 등, 1991 "토끼 자궁각 모델에서 유착 형성의 갑소시기기 위한 인터시드(TC7)와 해판된의 상승효과" 임신과 불임, 55(2): 389)

간단하게 요약하면 몇 가지 세정법, 약물요법, 장벽물질요법이 개발되었지만 여전히 유착을 완전히 제거하지는 못하고 있는 실정이다. 이상적인 장벽물질은 유착반응 자체를 유발시키지 않고, 봉합 없이 적재적소에 머무르게 되며(홀쯔 등, 1982 "봉합에 의한 다양한 조직반응과 구경의 유착유도"Int. J. Fert., 27:134), 여러 주일에 걸쳐 분해되고, 유착을 아주 작은 범위로 축소시키며, 작용할 국소에 약물을 전달시켜 주어야 한다.

현재까지 발견되고 기술한 어느 것으로도 이런 요구조건을 모두 충족시키지 못하고 있다.

[합성 생분해성 중합체]물카르니 등이 1966년 "외과이식을 위한 폴리락트산"(Arch. Surg., 93:839)에서 폴리락트산 의 합성과 생분해성을 처음으로 보고한 이후에 생분해성 중합체에 대한 연구가 활발히 진행되었다.

몇몇 다른 중합체도 생분해되는 것으로 알려져 있는데 그 중에는 불안정한 척추 연결에 효과가 있는 폴리오르쏘 에스테르가 있다.(돔 등, 1989, 중합체, 22: 3200; 헬러동, 1990, 약물 전달계로서 생분해성 중합체)

분해되어 자연적으로 발생하는 물질로 되는 중합체를 형성하는 것이 바람직하므로 미야케 등이 1974년 생체에 사용될 용도로 보고한 바와 같이 폴리아미노산이 합성되었다. 이것은 알파 옥시산(또는 유산, 글리콜산)의 폴리에스테르(홈팬 드 등, 1986, 조절발헌, 4: 155-180)를 사용하기 위한 기초가 되며, 상기 폴리에스테르는 병합수단(황합산과 점유) 에서 약물 전달계의 (미국특허공고번호 제4,741,337호, 스미스 등; 스필리제스키 등, 1985, "엄중 반응에 대한 하이 므로코디슨이 부탁된 콜리(디젤 유산락티드) 필름이 호파 7. Control, Rel. 2:197-203) 작업한 단양에 답한 하여 중합체가 분해되기 위해 필요한 시간을 줄일 수 있다. 결정성 여부에 따라서 분해속도가 달라지기도 한다. 이들 중합체 가 비교적 소수성을 따므로 올리고며 성단이 증분히 작아 물에 녹을 때에만 실제로 질량이 감소되기 시작한다. 그러므 로 초기의 중합체 분자질량도 분해속도여 영향을 미친다.

수용성 중합체 성분을 포함하는 분해성 중합체는 다음에 상세히 설명되어 있다.

소니 등 (1990)은 "폴리에스테르와 공중합하므로써 친수성이 증가되어 빨리 분해되는 네-유산락티드, 글리코산락티드 및 8-카프로막론의 삼중합체"(). Biomed. Mater. Res. 24: 1397-1411)에서 유산락티드, 글리코산락티드 보락틴을 PEG와 공중합하세"(). Biomed. Mater. Res. 24: 1397-1411)에서 유산락티드, 글리코산락티드 보호 시,716,203호에서 PEG양을 5-25%의 집량비로 변화시켜가다면 PGA-PEG-PGA 공중합체를 합성하였다. 카세이 (1987)는 미국특허공고 반호 제4,716,203호에서 PEG양을 5-25%의 집명방비로 변화시키가면서 PGA-PEG 2중템 곡 공중합체 합성법을 제안하였다. 처넓(1985) 등은 미국특허 공고반호 제4,526,938호에서 PEG양 비슷한 합성물에 기술하여 5,000을 초과하여 MW와 교차 결합되지 않는 물질을 기술하고 있는데 이 물질은 물에 녹지 않는다. 콘 (1988)등은 J. Biomed. Mater. Res. 22: 993-1009에서 PIA-PEG 공중합체를 묘사하고 있는데, 이 공중합체는 물 속에서 60%까지 부골어오르고, 물에 녹지 않으며, 교차 결합되지도 않는다. 이 물질의 이런 성질때관에 이를질은 수 용성 중합체을 보해 점향되고 무성되어 불면서 불용성이다. 60%까지 집단적으로 부모인으로게 된다.

교차 결합된 절라틴과 같이 분해가 되는 생물학적 물질이 알려져 있다. 이 물질에서 히알우론산이 교차되어 생약학적 실시예에서 분해성 평윤 중합체로 사용된다(델라발레(1991) 등의 미국특허공고번호 제4,987,744호, 미국특허공고번 호 제4,957,744호 줄어든 혈전 형성에 대한 중합체적 생체 적합 물질의 표면변이 Polyn. Mater. Sci.Eng. C2: 731-735)

[조첩된 약물방출을 위한 생분해성 물집의 사용] 친수성을 띤 약물의 대부분은 생분해성 중합체를 유기용때로 확인 목에 악에서 헌탁액으로 분산되어 있다. 이런 환경에서 단백질과 효소분자의 형성은 수용때질에서의 형성과 다르다. 소수성 기질에서 분산된 효소는 항상 불활성 성태에 있으며 중합체가 분해되어야 주위의 수동역 속으로 방출된다. 다군다나어떤 단백질은 중합체 안에서 단백질을 분산시키는데 사용된 유기용매와 접촉함으로서 성질이 반대로 반성되기도 한다.

[중한채합성, 분해 및 국소합성] 헤르돌지 모를 산성을 따는 분해 부산물이 국소적으로 집중되게 할 수 있는 중합해 약물 이 짧은 시간 내에 방울되게 할 목적으로 현재 급속 분해 중합하기 재연되고 있다. 다군다나 지금까지 보고된 모든 생분 해성 합성중합체는 유기용매에서 제조될 수 있으며, 모든 생분해성 중합체가 생체 내에서 중합하기에 적당하지 않은 조건에서 합성되었다. 따라서 정말하게 형성되는 장벽, 형성된 물품이나 국소 조직에 생활성물을 정달할 수 있는 막으로서 이식할 수 있는 물질을 만드는 것이 불가능하다.

그러므로 본 발명의 목적은,첫째, 생체에 적합하고, 생분해되며 생체 내에서 중합에 의해 빠르게 형성될 수 있는 하이드 로겔을 제공하고둘째, 수술이나 외래 건문중에 투약될 수 있고 조직 유학제, 조직 피막매체, 조직 지지체에나 약물전달 매체로 중합될 수 있는 때크로머(macromer)용액을 제공하며,셋째, 아주 짧은 시간 내에 매우 얇은 박막형태로 생체 내에서 중합될 수 있는 매크로머 용액을 제공하는 것이다.

[발명의 상세한 설명]본 발명은 생체에 적합하고, 생체 내에서 분해되며, 중합할 수 있고, 적어도 실질적으로 물에 녹는

매크로머에 관한 것으로 생체 내에서 다양한 용도를 갖는다. 매크로머는 적어도 하나의 물에 녹는 부분, 대개 가수분해 에 의해 생분해되는 적어도 하나의 부분과 적어도 두개의 유리기-중합부분을 포함한다. 물론 실시여에 따라 수용성인 부한이 당시에 생분해성 부분이 될 수 있다. 매크로머는 빛에 민감한 화합물과 염료에 의해 생성된 유리기에 광중합될 수 있는 부부을 노출시킬으로서 중합된다.

이런 매크로머로는 PEG-올리고 글리코릴·아크릴수지가 있다. 망단부를 적접히 구성하면 중합반용과 절화반용이 빨라 지는데 예요신 연료와 같은 기곡재를 써서 자신언이나 기사광선이 잠시 노출시키면 중합반응이 발생하는 잇점때문에 아크릴 수지가 사용된다. 폴리(에틸렌글리콜)이 코어를 이루는 물질로 사용되는데 이는 생체 적합성이 우수하고 친수 성과 수용성이 높아지기 때문이다. 폴리 글리팔산과 같은 간단한 율리고나 폴리(a-하이드록시산)를 고리 연장에 사용 하는데 이는 에스테르 결합의 가수분해에 의해 행금지 않은 메타보라이트인 크림색으로 및 빨리 분행되기 때문이다.

비록 결정성이 우수한 폴리글리콜산이 몰과 대부분의 유기용메에서 불용성이지만, 전체 매크로머는 수용성으로서 수성 조직액과 접촉하면 생체 분쇄되는 성분과 결합하여 빠르게 결확될 수 있다. 이런 결합이 사용되면 수용성의물재 호소를 갑싸고 균일하게 분산시켜 적당한 비율로 전달이 빠르게 결확될 수 있다. 이런 결합이 사용되면 수용성의물제한 서 스펜션을 감싸기 위해 사용되기도 한다. 다른 고리 결합물로는 폴리락트산, 폴리카프로막론, 폴리오르쏘에스테르, 폴 리안하이드라이드가 자주 사용되며 폴리펩티드가 사용되기도 한다. 이런 중합체에는 이중합체, 삼중합체, 율리고 중합 체를 포함하여야 한다.

상기 물질들은 특히 친수성 물질로 이루어진 약물의 송달조절에 쓸모가 있는데 이는 중합체의 수용부가 중합체와 결합 된 물질에 물이 도달되도록 하기 때문이다. 더군다나 유기용매에 결합물질을 넣지 않고도 매크로머를 중합하는 것이 가 능하기 때문이다.

방출은 중합체 내분의 세공크기에 따라 분해가 되기 전에 중합체에서 물질로 확산되기도 하고, 분해가 될 때 중합체에서 물질로 확산되기도 하는데 이는 교차결합 사이의 본자질량과 교차결합입도에 의해 결정된다. 결합물질의 길의 운동 저지 및 보호효과 때문에 결합물질의 비발성화가 줄어들며 다른 방출조점체계와 관련된 카타스트로픽 버너는 (catastrophic burst) 효과가 일어나지 않는다. 결합물질이 효소일 때 기질이 결을 흡수하도록 결 동도가 정해지면 효 소가 결합되는 동안 효소가 기질에 노출되게 된다. 중합체가 분해되면 에스테르 결합이 점차적으로 가수분해됨으로써 생체내의 유리 거대분자(free macromolecules)가 조절 방울되게 된다.

이들 매크로머의 작점은 수용성 환경에서 신속하게 중합할 수 있다는 점이다. 그러므로 정확하게 형성되고 반투과성이 며 생분해되는 막이 생체 내에서 조직 위에 형성됨으로써 생분해 장벽과, 살아있는 세포나 생물학적 환성률의 운반체 및 수술유착제로서 역할을 수행하는 것이다. 특별한 실시예에서, 매크로머가 기폭제를 가진 조직에 작용하여 초박막을 형성하도록 중합된다.

이런 방법은 혈관과 같이 레스테노시스(restenosis)에 관련된 문제가 있는 조직 관강(管腔)의 내부에 막을 형성하고, 유착이 형성되지 않게 하는 수술을 하는 동안 조직 벽을 형성하는데 쓸모가 있다.

실시에에서는 이 매크로마와 중합체를 사용하여 쥐 병장과 토끼 자궁각 모델에서 수술 후 유착이 억제되는 것을 중명할 것이다. 상기 중합체는 이식된 샘플에 나타난 최소한의 심유중식으로부터 알 수 있듯이 생체적합성이 우수하다. 모델에 대한 하이드로겔은 수용성 선구물질에 장파자외선(LWUV)을 잠깐 노출시킴으로서 그 위치에서 결화되며 조직 위의 단 백질 및 글리코스아미노글리칸 성분과 하이드로젤의 상호 관통하는 연결이 행성된다. 분해성 하이드로젤은 그 자체만 은 물론 -PA와 결합할 때 우착을 억제하는데 매우 효자적이다. [도면의 간단한 설명]제1(a)도는 본 발명에 따른 매크로머의 도해도로, -- 는 PEG 같은 수용성.

~~~~~~는 폴리글리콜리드 같은 가수분해성 연장줄기.

=====는 아크릴레이트 같은 광중합성 말단이나 부고리.

----는 히알우로네이트 같은 수용성 및 가수분해성 부분이며,제1(b)도는 광중합도의 계산값에 대한 광중합도의 NMR 측정값의 그래프.

제2(a)도는 PEG 18.5K-글리콜리드 디아크릴레이트(18.5KG)로 코팅 처리된 커버글라스 위에서 6시간동안 배양된 사람의 포피 섬유아세포.

제2(b)도는 PEG로 코팅 처리되지 않은 커버글라스 위에서 6시간동안 배양된 사람의 표피 섬유아세포.

제3(a)도는 글리콜라이드 결합(1KG) 하이드로겔을 가진 PEG 1K(1000분자량 PEG) 글리콜리드 디아크릴레이트에서 PBS로 BSA의 방출도를 나타낸 그래프.

제3(b)도는 PEG 18.5K-DL-락티드 테트라아크릴레이트(18.5KL)에서 PBS로 리소좀의 방출도를 나타낸 그래프.

제4(a)도는 PEG 1K 락티드 디아크릴레이트(1KL) 하이드로겔에서 활성재결합 tPA의 방출도를 나타낸 그래프.

제4(b)도는 PEG 1K 글리콜리드 디아크릴레이트(1KL) 하이드로겔에서 활성재결합 tPA의 방출도를 나타낸 그래프.

제4(c)도는 PEG 18.5K- 글리콜리드 디아크릴레이트(18.5KG) 하이드로겔에서 활성 재결합 tPA의 방출도를 나타낸 그래프.

제5(a)도는 조절로 사용되는 토끼 자궁각의 평면도. 66%의 유착을 가지고 변형된 각 해부로 각이 서로 접혀져 있다.

제5(b)도는 광중합된 생분해성 하이드로겔 PEG 18.5KL로 치료된 토끼 자궁각의 평면도, 각 해부도는 정상으로 유착 대가 보이지 않는다.

제6(a)도는 손상된 후 치료를 받지 않은 혈관의 ESEM(환경 스캐닝 전자현미경 사진).

제6(b)도는 손상된 후 중합제로 코팅된 혈관의 ESEM.

[실시에]대크로마에서 행성되는 수용성, 생분해성 중합체는 아래에 상술하는 바와같이, 매크로머는 생분해부와 수용 부는 물론 여기에 라디갈 기폭제에 의해 중합될 수 있는 적어도 두개의 중합부를 포함하며, 가시광선이나 장파자외선을 사용하여 적절하게 광장합된다.

[매크로머]일반적으로 매크로머는 수용역이나 물에 디메틸설폭시드가 첨가된 수용역에 녹는 중합체이다. 매크로머는 제1도에 도시된 바와 같이 가수본해가 일어나는 생분해부, 수용부와 적어도 두개의 중합부동 세 부분으로 나누어진다.

제7도에서 구조 J는 중심에 원형으로 수용성분(---)이 있고, 그 수용성분(---)의 결가지에 분해성분(--)이 연결되며, 다시 그 끝단에 중합성분(====)이 연결된다.

제7도에서 도시된 구조는 단지 실시예일 뿐으로 본 발명의 목적에 적합한 많은 다른 구조로 만들 수 있다.

이하에서 "적어도 실질적으로 수용성"이란 말이 사용되는데, 이는 수용엑이나 디메틸설폭시드같은 유기용매를 약간 포 함하는 약 1g/100메이 용해도를 가짐을 의미한다. "중합성(Polymerizable)"은 그 부위에서 아크릴레이트형 분자의 탄소이중결합과 같이 공유결합이 청성되어 매크로머 상호결합을 이루는 것을 말한다. 이런 중합은 특정한 염료가 화합 물의 광흡수에서 발생하는 자유 작용기에 의해 기폭되는 특징이 있다.

바람직한 실시에에서 하이드로겔은 생분해되면서 중합되는 매크로머에서 발생되며 상기 매크로머는 코어와 그 코어의 양 말단에 연결된 언장성분 및 그 연결성분에 연결된 말단 성분으로 구성되어있다. 코어는 친수성 중합체나 올리고머이 고, 연장 성분은 생분해되는 중합체나 올리고머이며, 말단성분은 매크로머를 교차 연결시킬 수 있도록 올리고머, 이중 합체, 단위체(모노머)로 이루어진다.

실시에는 약 400~3000D요인 학수성 플리(어틸렌글리품)올리고머를 포함하고, 각 연결성분은 본자당이 약 200~1200Da인 생분해성 폴리(알파-하이드록시산)를 포함하며, 각 말단성분은 공중함체 사이에 교차검합과 중합이 가능하고 분자망이 50~200Da이며, 탄소이중검합이 있는 아크릴레이트형 단량체나 올리고머를 포함한다.

실시예를 더욱 상세히 기술하면, 코어는 분자랑이 약 8,000~10,000Da인 폴리(이팋렌글리콜)올리고머로 구성되고, 연결성분은 분자랑이 약 200Da인 폴리(유산)올리고머로 구성되며, 말단성분은 분자랑이 약 100Da인 아크릴레이트 성분으로 구성된다.

본 발명에 관련된 기술분야의 당업자라면 코어, 연결성분 및 말단성분이 균일할 수도 있고 비교적 짧은 고리나 개별적 성분으로 구성되어, 최종 하이드로겔의 성질을 특정하면서 매크로더의 각 부분에 독특한 성질을 부여할 수도 있다는 것 을 알 수 있다. 아래에 상승하는 올리고머의 길이는 두 배에서 여러 배로 변하므로 매크로머의 성분을 매크로머와 구별 하기 위해 '이' 또는 '삼'등의 용어를 사용한다.

[수용부]실시에에서 교어는 수용성으로 폴리(에틸렌글리콜); 폴리(산화에틸렌); 폴리(비닐ঘ코올); 폴리(비닐피롤리 돈); 폴리(비닐피룰리돈), 폴리(에틸科사폴진); 폴리(에틸렌유사이드)-폴리(프로필렌옥사이드)볼록공중합체, 하알 우론산, 덱스트란, 혜파란 설페이트, 콘드로이틴설페이드, 혜파리이나 알킨산염과 같은 다당류나 탄수화물, 젤라틴, 골라겐, 알부민, 오발부민과 같은 단백질; 이나 폴리아미노산으로 구성된다.

생분해부는 하나에서 실제로 물에 녹지 않는 생성물을 얻을 수 있는 값까지 어느 정도의 중합을 갖는다. 그러므로 단량 체(모노머), 이중합체, 삼중합체, 올리고중합체, 중합체가 사용된다.

생분해부는 중합체가 모노머(단량체)에서 에스테르, 펩티드, 안하이드라이드, 오르쏘에스테르, 포스파진과 포스포에 스테르 결합과 같이 생분해되기 쉬운 결합을 사용하여 형성된다.

[중합부] 중합부는 대부분 가시광선과 장파자외선으로 자유작동기가 발생하여 광기폭제에 의해 중합된다. 바람직한 중 합부는 아크릴레이트, 디아크릴레이트, 울리고아크릴레이트, 메싸크릴레이트, 디메싸크릴레이트, 울리고메싸크릴레 이트나 다른 생물학적으로 수용되는 광중합물질로 이부어전다.

다른 기폭화학약품이 광기폭제와 더불어 사용될 수 있다. 예를 들어 이들 기폭제에는 중합부로 사용되는 단량체를 갖는 이소시안산염이나 이소티오시안산염과 함께 물과 아민·기폭제를 포함한다.

[광기독재와 축매]유운한 광기폭제가 세포독성(cytotoxicity)없이 대개 수초에서 기껏해야 수분동안 짧은 시간 내에 매크로머의 자유작동기 발생중합에 의해 기폭되기 위해 사용된다. 장파자외선이나 가시광선을 위한 기독제로 사용되는 바람직한 연료로는 에틸에노선, 2,2-디메록사-1-2페틸 아세토페논, 다른 아세토페논 유도체와 캄포르퀴논이 있다. 모 돈 경우에 교차결합과 중합은 2,2-디메톡시-1-2페닐 아세토페논, 다른 아세토페논이나 에틸에오신(10

 $^{-4}$ 에서  $10^{-2}$ M)의 결합물과 트리에탄을 아민(0.01에서 0.1M)과 같은 광합성 자유작용기 중합 기폭제에 의해 매크로머 중에서 기폭된다.

광기복제의 선택은 주문 광중함부에 달려있다. 예를 들어 메크로마가 적어도 하나의 탄소-탄소 이중접함을 포함할 때 열료에 의해 빛이 흡수되어 염료가 삼중상태(a triplet state)가 되며, 삼중상태는 아민과 반응하여 중함을 기복시키는 자유작용기(free redical)를 형성한다. 이런 용도로 흔히 쓰이는 염로는 여오신 염료와 2,2-디데링+2-패실 아세토패 는, 2-메록시-2-페닐아세토패는과 감포르퀴는과 같은 기복제가 있다. 그런 기복제를 사용하여 장파자외선이나 약 514mm의 레이지광선에 의해 분래의 위치(in stup에서 공중합체가 중합된다.

중합의 기폭에는 파장이 약 200-700nm(파장이 320nm이상인 장파자외선이나 가시광선이 바람직하며, 더욱 엄밀하게 약 514nm나 365nm의 빛이 사용됨)의 빛이 조사되는 것이 뒤따른다.

중합을 기폭시키기 위해 사용되는 몇 가지의 광산화성 및 광환원성 염료가 있다.

이런 염료에는 아크리브라린과 같은 아크리린 염료, 티오닌과 같은 티아진 염료, 로즈뱅갈 같은 크산틴염료, 메틸렌블 무같은 페나진 염료 등을 포함한다. 이들 염료들은 트리에탄을아민과 같은 아민, RSO

<sub>2</sub>R<sup>1</sup>과 같은 황화합물, 이미다줄과 같은 해테로사이클, 에노레이트, 유기금속화합물 및 시-페닐글리신과 같은 화합물 등으로 된 코카탈리스트(cocatalyst)와 함께 사용된다. 다른 기폭제로 캄포르퀴논과 아세토페논 유도체가 포함된다.

열중합 기폭제 시스템도 사용된다. 37℃에서 불안정하고 신체온도에서 자유작동기 중합을 기폭시키는 이런 시스템은 테트라아메틸에틸렌디아민 성분이 있거나 없는 과황산칼륨(K

 $_2$ S $_2$ O $_8$ ), 트리에탄올아민 성분이 있거나 없는 벤조일퍼옥사이드 $[(C_6H_5CO)_2O_2]$ , 와 중아황산나트륨이 함유된 과황산 암모늄을 포함한다.

[때코르마의 실시에][있파수술에서의 유학 역제)바람직한 실시에는 환자가 수술을 받은 후 유학이 행성되는 것을 줄이 는 방법이다. 이 방법은 환자인 순원된 조지 표면을 광감수성 자유 작용기 중한 기독자의 수육액과 이미 상술한 매크로 더 용액으로 피복하는 것이다. 피복된 조직표면은 매크로머를 중합하기에 충분한 빛에 노출된다. 광감수성 자유작용기 중합기목자는 단일확합을 (예를 들어 1.2~다I메록사 1~2~패닐 아세토패는)이나 염료와 코카탈리스트의 혼합물(예를 들어 에틸 에노신과 르디어탄을 아민)일 수도 있다.

[약물의 승당조절] 판 반째의 바람직한 실시에는 생물학적 활성물을 환자의 조직표면에 국소적으로 작용시키는 방법 이다. 그 방법에는 피복지를 형성하기 위해 상기에서 기술한 광감수성 자유작용기 중합기목제와 매크로머가 함유된 수용 역을 생물학적 활성물에 섞는 과정이 포함된다. 조직표면은 피복제로 피복되고 충분한 빛이 조사되어 매크로머를 형성한다. 생물학적 활성물은 단백질, 탄수화물, 핵산, 무기생물학적 활성분자와 유기생물학적 활성분자를 포함하는 여러 물질들이 포함될 수 있다. 예를 들면 효소, 항생제, 항선성병자(antineoplastic agent), 항체, 신경전달을, 정신활성 약, 생시기과 영화제와 에테션시스 용리고누클레오티드 같은 용리고누클레오티드 등이 있다.

약물의 송달조절을 위한 여러 방법 중에서 때크로마는 생물학적 활성물과 중합되어 생물학적 활성물을 포함하는 마이 크로스피어(microsphrev) 나 나노파目류(manopartice)을 형성한다. 때크로이, 광기폭제와 합결화된 약물이 섞여져 서 수성 혼합물이 된다. 혼합물의 입자는 표준화된 기법으로 형성되는데 애를 들면, 유상액(emulsion)을 형성하기 위 해 기름 속에서 작은 입자를 형성하거나, 노즐을 사용하여 기름 속에서 작은 입자를 형성하거나, 아니면 노즐을 사용하 여 공기 중에서 작은 입자를 형성한다. 서스앤션과 미립자에는 때크로마가 광충합되기여 적단한 빛이 조사된다.

[조직유착] 중합체는 환자의 조직표면을 유착시키기 위한 방법에도 쓰인다. 매크로머는 광기록제나 광기폭제/코카탈리 스트(cocatalyst) . 한합물과 혼합되어 수용훈합물을 행성하며, 이 혼합물은 조직유학이 생겨야 할 조직표면에 작용하게 된다. 조직표면은 조직접합을 행성하면서 유착이 생길 조직과 접촉하게 된다. 조직접합에 빛이 조사되어 매크로머가 중합된다.

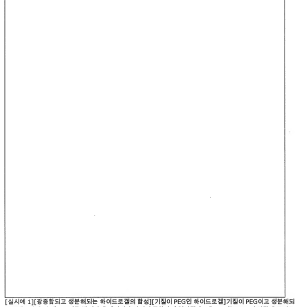
[조직괴복]상기 매크로머에 대한 특히 바람직한 실시에에서 박막피복이 조직표면, 특히 혈관 같은 조직의 관강 (lumen)에 적용된다. 이러한 피복은 혈관 간섭 후에 레스테노시스(restenosis), 돌발 리클로져(reclosure)나 바소스 파즙(vasospasm)에 사용된다. 광기폭제가 조직표면에 적용되어 조직과 반응, 흡수, 결합하고, 결합되지 않은 광기폭 제를 희석과 세척으로 제거하며, 매크로머 용액이 적용되어 중합된다. 아래에 상술하듯이 이 방법은 두께가 1~500 마 [丑 1]

이크론(20 마이크론이 적절함)인 균일한 중합 피복을 형성할 수 있으며, 혈전증이나 국소 염증이 생기지 않는다.

[조직 지지대] 매크로머는 또 몸체 안에 행성체를 형성하며 조직 지지대를 형성하는데 사용된다. 상기 지지대는 예를 들 어 출험하는 기관에 대한 밀봉제, 뼈의 결함에 대한 밀봉제 및 혈관맥류에 대한 공간충진제등을 포함한다. 더군다나 상 기 지지대는 기관, 맥관이나 관을 조절시간동안 특징위치에 고정시키는 협착을 포함한다.

다음이 바람직한 실시에 및 본 발명의 용도를 설명하며 이 실시에는 청구범위에서 달리 기술하지 않는 한 발명의 범위를 제한하지는 않는다. 실시에는 현재 이해되는 발명을 충족시키는 최적조건을 기술하고 있다.

표 1에는 실시예에서 합성되거나 사용되는 여러 가지 매크로머의 기호와, 중심부에 있는 PEG의 분자량에 대한 성분비, 그리고 분해성 코모노머(comonomer)의 중합도가 나타나 있다.



[실시에 1][광중합되고 생분해되는 하이드로겔의 합성][기질이 PEG인 하이드로겔]기질이 PEG이고 생분해되는 하이 드로겔은 수용성 매크로더를 단시간에 레이저나 자외선 중합하여 형성된다. 매크로머는 PEG의 말단에 글리콜산, 율리고머를 더하고, 그 말단에 아크릴 말단 군을 덧붙임으로써 합성된다. 매크로머의 PEG부는 수용성을 띠며 PEG부에 대한 중합으로 세포 유착이 없는 하이드로겔을 형성한다.

3/22/2007

글리콜산 올리고머는 중합체에서 가수분해부를 형성하며 아크릴 말단성분은 빠른중합과 매크로머의 젤라틴화가 가능 하게 한다.

합성을 위한 준비단계로 귤리폴리드(두종)나 DL-락티드(알드리취)는 애틸아세테이트로 재결정화된다. 여러 분자량의 PEG 올리고머(흡충큐나 폴리사이언스)는 사용되기 전에 110°C 진공상태에서 건조된다. 모든 다른 화합을은 시약 수 준으로 쓰이며 정제하지 않고 사용된다.

[매크로이 합성]250ml 원형 플라스크를 진공 및 건조 아르곤이 순환되는 분위기에서 화염건조시킨다. PEG(분자랑 70,000) 200ml, 크실턴 150ml와 스타너스 옥토에이트 10μg을 플라스크에 넣는다. 플라스크를 아르곤 분위기에서 60°C로 가열하여 PEG를 녹인 후 상존에서 냉각시킨다.

글리콜리드 1.16g을 플라스크에 넣고 15시간동안 반응혼합물을 역류시킨다. 냉각하여 공중합체를 분리시킨 후 여과 시켜 다시 외수한다. 이 공중합체(10K PEG-글리콜리드)는 다음 반응에 직접 사용되다. DL-락티드나 ε-카프로락폰을 글리콜리드 대신에 사용하고 PEG의 분자량을 변화시키면서 다른 중합체들도 유사한 방법으로 합성된다.

[광감수성 올리고머(매크로마)의 합성]10K-PEG 글리콜리드 공중합체 19g를 메틸렌글리콜리드 150ml로 녹인 후 아 크릴로일 클로라이드 1ml와 삼에틸아민 1.2ml와 함께 아르곤 대기 중에서 12시간동안 역류시킨다. 고체상태의 삼에 팀아민 염산염을 여과법으로 분리시킨 후 많은 양의 핵산에 그 여과물을 참가하여 중합체를 석출시킨다.(양 말단에 이 크릴레이트가 연결된) 중합체를 메틸렌 콜로라이드와 핵산에서 각각 응해와 석출을 바복하여 고슈도로 형성기다.

표 2는 합성된 매크로다림 나염한 것이다. 글리콜리드 고리연검성본의 중합도는 낮아서 모든 중합체가 고리당 대략 10 개의 에스테르군이나 고리말단당 약 5개의 에스테르군을 가진다. 이 중합체가 광중합될 때 교차결합된 3차원 결합이 얻어진다. 그러나 각 결합에서 각 고리 연결부는 각 말단에서 분해-편임되는 하나의 에스테르 결합이 필요하다. 이 예스 테르가 본업되면 고리가 성리액에 녹게 되므로 이식부에서 제거된다. 이렇게 얻어지는 가수분해 생성물인 PEG와 글리 콜신은 수용성이면 그 독성이 매우 낮게 된다.



1.000 달톤이상이면 매크로머의 용해도는 우려하지 않아도 된다. 합성된 전중합체의 용해도를 표 3에 나타내었다.

[# 3]



Page 10 of 36

[丑4]

[광종합] 매크로머는 빠른 결화를 유도하는 단위고리당 두개의 아크릴 이중결합을 가진 자유작용기 기독제를 사용하여 결화된다. 3비의 기독재용액(h-비닐피를리돈 1ml당 2,2-디네목사 2-피닐-어세토피는 300mg)을 포함하며 염화나트 롬이 완충제인 HEPES에 여러 가지 분해성 중합체의 23% w/w용액이 사용된다. 1000분의 용액이 커버글라고 유예 이 여지고 낮은 광도의 장파자외선(LWUV)캠프(블랙레이, 투광기를 가진 3-100시모델)로 조사되었다. 결화되기에 필요 한 시간도 아래에 기술되어 왔다. 이 시간은 대개 10초가량 된다. 이것은 매우 중요한데 이들 반응은 공기 중에서 진행 되며(자외선으로 기폭되는 광중함은 불합성가스 분위기보다 공기 중에서 느리게 진행된다.) 이동형 저랑도 장파 자의 선(LWUV)용 조사광선으로 사용하기 때문이다.

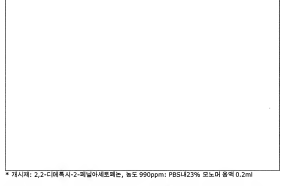
산소는 중식억제물을 형성하므로써 종종 자유작용기 반응을 억제하므로 중합을 천천히 진행시킬 것 같지 않다. 이런 빠른 중합반응은 생체 내에서 결확반응이 요구되는 실시에에서 특히 유용하다. 이렇게 빠르게 갤화되는 것은 매크로머 상에 비교적 소수성 중합성분들 사이에서 미셸(micelle)과 유사한 구조를 형성하여 수용액에서 중합성분의 국소농도가 증가하고 이로써 중합율이 증가하게 된다.

레이저 가시광선도 중함에 유용하다. 왕도를 낮추고 노출시간을 줄이면 발색단이 없으므로 빛이 강하게 흡수되지 않아 레이저 가시광선이 살아있는 세포에 무해하도록 만들 수 있다. 레이저 광선은 광섬유로 전송할 수 있으며 매우 작은 명 역에 초점을 맞출 수 있다. 이런 빛을 사용하여 매우 좁은 지역에 급속도로 중함을 할 수 있는데, 몇몇 중합체에 대한 겔 화시간을 표 5에 나타내었다. 각각의 경우에 23%w/v 광감수성 올리고머용액 0.2m/r 에틸에오신(10

-4M)과 삼에탄을 아민(0.01~ 0.1M)과 혼합되고 그 용액은 출력이 0.2~0.5w/cm

<sup>2</sup>인 아르곤 이온레이저(아메리칸 아르곤 이온 레이저 모델 950, 파장 514nm)로 조사된다. 빔의 크기가 직경 3mm 로 커지고, 모형은 결화반응이 시작될 때까지 천천히 주사된다.

[**H** 5]



\*\* 파장이 514nm인 아르곤 이온 레이저 출력 3w/cm<sup>2</sup>: 에틸로에오신, 삼에탄을아민 개시제 : PBS내 23% 모노머 용액 0.2ml

[생분해도] 중합체 결합의 생분해 여부는 많은 생의학 실시에에서 중요하다. 폴리(글리플산)와 폴리(DL-락트산)의 분 해는 문헌에 잘 나타나 있다. 분해는 주문 에스테르 결합이 가수분해되어 생기며 반응은 2차 반응이고 수소이온 농도에 크게 좌우된다. 9H 10에서 반응속도는 0H 7.2의 반응속도보다 7배 빠르다.

이런 간단한 생분해는 놀라운 것인데 왜냐하면 폴리(a-하이드록시액시드에스테르)가 소수성이고 물에 거의 녹지 않기 때문이다. 그러므로 중합체 기질이 물에 접촉하는 것은 극히 제한되어 있다. 그러나 그 결합이 물에 의해 불려지는 하이 드로겔이기 때문에 결합부에서 에스테르 결합은 항상 물이 접촉하게 되는 것이다. 이 때문에 이 겔의 표면만 분해되지 않고, 갤 전체가 공입하게 분해되게 된다.

표 6에 이 결합의 가수분해 자료를 나타냈는데 기록된 시간은 겔 60 mg이 pH 7.2~ 9.6에서 12시간 내에 용해된다. 18.5K겔은 pH 9.6에서 2.5시간 내에 용해되는 반면, 18.5KCO겔은 3일이 지나도 용해되지 않는데, 이는 락토일, 글 리콜로일이나 ɛ-카프로락토일에스테르 부분이 이 결합의 분해도에 영향을 끼침을 나타낸다. 또한 18.5KG겔이 HKG겔 보다 더 빨리 가수분해된다. 이는 4KG겔이 교차연결밀도가 높고 친수성이 작기 때문이다.

[# 6]

[매크로머의 특징] 전중합체의 FTIR 스펙트럼을 DIGILAB 모델 FTS 15/90으로 기록했다. 1110cm

<sup>-1</sup>에서 흡수(DEG의 고유 C-0-C흡수)되므로 PEG성분이 존재하는 것을 알 수 있다. 1760cm

-1에서 강한 흡수는 글리콜에스테르의 존재를 나타낸다. 3400cm

<sup>-1</sup>근처에서 하이드록실 군의 흡수선이 없고, 1590cm<sup>-1</sup>에서 약한 아크릴 이중결합-흡수선이 존재하므로 아크릴 이중 결합이 말단성분에 존재함을 알 수 있다.

500MHz 양성자와 125MHz 탄소동위원소 13 스펙트럼이 GE 500기에 기록되었다. PEG성분의 메틸렌(CH

<sub>2</sub>)에 의한 4.9ppm에 매우 강한 피크, 글리졸 에스테르성분에 의한 5.09ppm의 피크와 5.8ppm에서 아크릴 양성자 단 선을 양성자 NMR에서 설게 관측할 수 있다. 다른 공중합체에서 PEG성분과 글리콜산 성분의 분자량 계산 값은 표 2에 나타내었다. 글리콜산에서 169.39ppm 카르보일 피크와 탄소동위원소 13NMR에서 PEG의 36.5ppm 메틸렌 카본 피 크는 이 중합체의 보고된 확박성본파 일치한다.

미분주사업량축정기(Perkin Elmer DSC-7)를 사용하여 열전도에 대한 울리고머의 특징을 발견한다. 옮리고마를 단 5 20°C의 울러가면서 40°C에서 200°C까지 가열하는데, 아마 이때 중합이 일어날 것이다. 그런 다음 분당 60°C의 비 율로 ~40°C까지 냉각시키고 다시 분당 20°C의 비율로 200°C까지 가열한다. 생분해되는 18.5k PEC 글리콜리드 테트 라아크릴레이트(18.5KC)의 첫 번째 주사는 비분해성 18.5PEG 테르라아크릴레이트(18.5KCO) 주사와 비유된다. 18.5KC는 ~2°C에서 유리전이(glass transition)가 나타나는 반면 18.5KCO는 전이가 나타나지 않는다. 제한된 범위 에서 결정화하는 작은 수의 글리콜산 중합이 있기 때문에 140°C에서 녹는 피크점이 작게 생긴다.

PEG의 녹는점이 18.5KCO인 경우의 60.7°C에서 18.5 KG인 경우의 57°C인 낮은 온도쪽으로 이동한다. 이것은 아마 도 글리콜산 결합이 존재하여 PEO 결정구조가 찌그러지기 때문일 것이다. 울리고머가 아마 중합되었을 제3사이글에서 글리콜리드 성분에 대한 Tg와 Tm전이가 나타나지 않으므로, 교차결합연결이 이미 청성되었고 글리콜산 성분이 더 이 상 용직일 수 없다는 것을 알 수 있다.

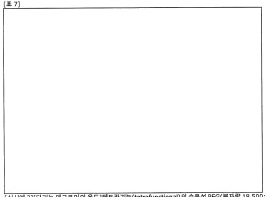
중심부의 수용성 PEG고리에 박착된 분해성분의 중합도는 대개 <sup>1</sup>1 NMR을 사용하여 측정된다. 실험적으로 측정된 중 합도는 제1도에서 보는 바와 같이 계산 값과 일치하게 되었다. 따라서 PEG하이드록실에 의해 개시된 개환 반음은 산출 물을 내놓으면서 진행되어 왕성되었다.

[총함수용(total water), 자유수(free water), 결합수(bound water)의 결정)여러가지 분해성 메크로머의 용액은 상 기에 기술한 방법으로 제조되었다. 원형때의 결을 톱을 사용하여 만들었다. 용액에 2분 동안 빛을 주사하여 완전히 결 화된 용역을 만들었다. 원판형 결을 제거하여 2분 동안 진공상태에서 60°C로 건조시켰다. 그 원판의 집량(W

| 1)을 측정한 후 하루동안 클로로포름으로 반복하여 주출하였다. 다시 원판을 건소시키고 실당(W |  |
|------------------------------------------------------|--|
| <sub>2</sub> )을 측정했다. 겔비는 W                          |  |
| $_2/\mathrm{W}_1$ 로 계산되어 표 7에 나타냈다.                  |  |

원판을 추출한 후에 PBS로 6시간동안 평형을 유지한 후 질량(Wa:물기를 조심스럽게 제거한 후 측정함)을 측정한다. 총함수율은

으로 계산되었다. 미분주사 열량측정기(DSC)를 사용하여 겔 안에 수용될 수 있는 물의 양을 정했다. 분당 20℃속도로 주사하여 물을 녹이기 위해 흡열되는 열량을 측정했다(H1). HBS의 열량도 측정했다(H2), 자유수의 비율은 H1/H2로 계산되었다. 잉여 수는 PEG성분과의 수소결합에 의해 속박되었다. 겥 안에 자유수의 존재를 나타내었다. 이 자유수로 인해 단백질과 효소가 겔 내부에 결합되고, 또 그들의 원형을 잃지 않으며 비활성화를 줄여주게 된다. 따라서 이들 겔은 생물학적 미립자의 제어방출이 가능하도록 해준다. 겔 함수량의 자료는 표 7에 요약되어 있다.



[실시예 2][다기능 매크로머의 용도]테트라기능(tetrafunctional)의 수용성 PEG(분자량 18,500: PEG18.5K) 30g 을 벤젠에 녹이고 물-벤젠 공비점에서 증류함으로써 건조시켰다. 글러브 백 안에서, PEG 18.5K 20g, 글리콜리드 1.88g와 스타너스 옥토에이트 15mg을 100ml 원형플라스크에 넣는다. 플라스크를 진공스톨콕으로 막고, 실리콘 오 일중탕하에서 진공상태로 유지시켰다. 중탕의 온도는 200°C에서 4시간동안 그리고 100°C에서 2시간동안 진행되었 다. 반응혼합물을 냉각시켜 디클로메탄에 녹이고, 과량의 건조 에틸에테르에 쏟아 부어 공중합체를 석출시킨다. 그 다 음 0℃로 냉각된 500ml 원청플라스크에서 디콜로로메탄 200ml를 다시 녹인다. 이 플라스크에 삼예틸아민 0.85g과 아크릴로일클로라이드 0.514ml를 질소 대기 중에서 첨가하고, 이 반응혼합물을 0°C에서 12시간동안 휘젓는다. 여과 하여 삼에틸아민 하이드로클로라이드를 분리하고 거른 액을 디에틸에테르에서 석출시킴으로써 공중합체를 회수한다. 중합체는 하루동안 진공 상태에서 50℃를 유지하여 건조시킨다.

[실시에 3][DL-락티드를 함유하는 광감수성 매크로머의 합성]PEG(분자량 20,000 : PEG 20K)를 벤젠에 녹이고 물-벤젠 공비점에서 중류함으로써 건조시켰다. 글러브 백 안에서, PEG 20K 32.43g, DL-락티드 23을 맞고 나타니스 목 문에이트 15mg을 100에 원활용라스크에 보는다. 돌라스크를 진공스롬곡으로 막고, 실리론 오일증탕하여서 진공상 태로 유지시켰다. 중탕의 온도는 200℃에서 4시간동안 진행되었다. 반응혼합물을 냉각시켜 디클로메탄에 녹이고, 과 당의 건조에템에 되는에 살아 부어 공중합처를 석출시킨다. 그 다음 0°C로 냉각된 500m엔청플라스크에서 디클로로메탄 10 200째로 다시 녹인다. 이 결관스크에 삼여배우이 20.5억 곳과 아크릴모일필로라이드 0.514m를 질소문에 21에서 참가하고, 이 반응혼합물을 0°C에서 12시간동안 취짓는다. 여과하여 삼에틸아민 8차이로 교육 201년 25 21에서 50~C로 남리하고 거른 액을 디데질에테르에서 석출시킴으로써 공중합체를 회수한다. 중합체는 하루 동안 진공상태에서 50°C를 유지하여 건조시키다

[실시에 4][DL-라티드와 ε-카프로락톤을 함유하는 광갑수성 선구체(precursor)의 함성]PEG(본자명 600: PEG 0.6K)를 벤전에 녹이고를 -벤젠 경비점에서 유명으로써 건조지셨다. 급러보 백 면에서, PEG 0.6K 0.973g, DL-막 티드 0.467g과 ε-가프로락론 0.185g과 스타너스숙토에이트 15mg을 50ml 원병플라크에 넣는다. 플라스크를 진 공스톱픽으로 막고, 실리콘 오일증탕하에서 진공상태로 유지시켰다. 증탕의 온도는 200°C에서 4시간동안 그리고 160°C에서 21년7등 전 전형되었다. 방송한 함물을 냉각시켜 디르로래만에 먹으고, 과랑의 건강적 템인데르에 받아 부어 공중합체를 석출시킨다. 그 다음 0°C로 냉각된 250ml 원형플라스크에서 디딜로로메란 50ml로 다시 녹인다. 이 폴라스크에 살이빌아인 255g과 아크릴로알말로라이는 0.514ml을 있는 위기에서 전하하고, 이 반응한함을 0°C에서 12시간동안 취업다. 여자하여 살아 떨어만 30°C로 보이는 250°C로 하는 250°C로 이 12시간동안 취업다. 여자하여 살아템의 12시간동안 취업다. 중합체는 하루동안 진공상태에서 50°C를 유지하여 건조시키며 상은에서 이 중합체는 액체이다.

[실시에 5][광중합에서 사용되는 염료의 선택]) 와은 종류의 염료를 개시제로 사용하고 많은 전자 도너(donors)를 효과 적인 코카탈리스트(cocatalyst)로 사용하여 광중합을 계시하는 것이 가능하다. 표 8은 여러가지 다른 파장을 흡수하는 발색단을 가진 염료들을 개시제로 사용한 광중합을 설명하고 있다. 모든 결화반응은 HEPES 완중소들에서 18.5KG의 23% W/W 용역을 사용하여 전형되었다. 표 6에 나타난 바와 같이 이 기록제는 잘 알려진 열기록제와 비교된다. 목히 잘 쓰이는 광기목제는 2·메목사고 백년에서 필메본과 감포르튀는이다. 코드S1 수은등, 라이쯔 웨슬러 타이프 3-7-148.002, 100W

S2 불백레이 장파자식선등, 모델 B-10OA W/F100DS3 멜레스 그리옷 웹틀-내은 레이저, 출력 100mW, 파장 =632nmS4 아메리칸 레이저 코포레이션, 아르곤 이온 레이저, 모델 909BP-15-01001; 파장 488nm, 514nm여러 도료가 광중함에 쓰여진다. 이들 도료에는 아래와 같은 것이 있다.:

에리트로신, 플록신 로즈벵갈, 티오네인, 캄포르퀴논, 어틸에오신, 에틸렌블루와 리보플라빈. 코카탈리스트 에는 아래와 같은 것이 있다: N-메틸 디에탄을아민, N,N-디에틸벤질아민, 삼예란을아민, 삼예탈아민, 디벤질아민, 디 벤질아민, N-벤질에탄을아민, N-이소프로뀔 벤질아민과 N-비닐 피를리돈.

[실시에 6][열에 민감하고 미생물에 분해되며 N-아이소프로필 아크림아드로 된 겔][저본자량의 폴리아이소프로필 아 크릴 아마이드 합성]N-아이소프로필 아크림아마이드(NIPAAm)는 65대 35 비율의 핵산자 벤젠혼합물로부터 재결정 되었다. 아조비스이소부티로니트릴(AIBN)은 메탄음로부터 재결정되었다. 1대1 비율인 아세폰과 물의 혼합물 내에서 3mg의 AIBN과 150mg의 메로칸로 에탄올로 65°C로 24시간동안 반응시키므로써 1.5g의 NIPAAm이 중합되었다.

중합후의 점액(viscous Liquid)을 아세른에 용해시켜 디에틸에테르에서 침전시키므로써 정재하였다. 수울(收率: yield)은 80%이다. 수산기(hydroxy)로 된 저분자랑의 중합체(poly)는 다른 실시에에서 기술한 바와 같이 글리콜리 드를 이용한 사슬확장 반응: Chain extension reactions)과 아크릴로일 클로라이드를 이용한 후속말단반증 (subsequent endcapping reaction)에 사용되었다. 흥리고마에 근거하여 변화된 공 중합체(IIPAAm) 1g과 1KL 0,2d을 0°C 물어 용해시킨 다음 2~2~디메톡 사2-페니막도 패브(500PPM)을 사용하여 0°C에서 중합 1X업

[실시예 7][시험관내의 분해반응]비중합(unpolymerized)된 거대분자잔류물을 제거하기 위해 실시예 1에서 기술한 방법으로 겔을 추출하였고, 상기 겔을 37℃에서 pH 7.4인 염분(0.9%Nacl)으로 된 50mM HEPES속에 넣었다.

부반용의 시료를 주기적으로 제거한 후, 순수한 HBS로 세척하고 100℃에서 1일 동안 건조시켜 질량을 측정하므로써 겥의 질량손실을 결정한다. 다양한 겥의 성분은 선행 실시예들에서 기술된 것과 동일하다.

표 9는 경과시간에 따른 질량손실률(%)로, 이들 결의 분해반용정도를 나타낸 것이다. 각각의 질량손실에 따른 시간들은 괄호 내에 기재된 것과 같다.

[# 91

[실시에 8][섬유조직세포(Fibroblast)의 유착과 확장]광중합 겔로 된 인체포피도직세포(HFF)의 시험관 내 반응은 중 합체그물구조(polymernetworks)상의 세포배양을 통해 산출되었다. 무균상태의 18 × 18mm의 유리커버슬립 (glass coverslips)위에서 0.2mi의 단량체용액을 자외선(UV)중합시켰다. HFF세포는, 10% 태아 송아지 유액으로 보충된 둘베코의 변형된 독수리의 매개체(Dulbecco's Modified Eagle's Medium(DMEM))내에서 커버슬립면적의 1.8 × 10

 $^{4}$ cell/cm $^{2}$ 를 차지하는 세포밀도로써 결상에 배양된다.

37℃의 온도로 5% CO $_2$ 내에서 6시간동안 겔을 잠복시킨 후, 인산이 완충된 식염(phosphate buffered saline (PBS))으로 두차례 세척한다.

달라붙은 세포는 2% 글루타르 알데히드의 PBS용액을 사용하여 고정시킨다. 배율을 200배로 맞춘 상 대조(Phase contrast) 한데경으로 결을 점검하였으며, 미리 결정된 위치에서 5가지 분야를 선택하여 검사하므로서 점착되어 퍼져 있는 세포의 수를 산출하였다. 달라붙은 세포의 수를 유리조절표면에 대한 데이터와 함께 표 10에 나타내었다. 세포점 착은 겧이 코팅된 유리에서 결정적으로 보다 낮게 나타남을 알 수 있다.

Γ**Ξ** 101

16.5KC.[겝 표면과 조점유리표면 위에 있는 세포의 사건용 제2(a)도와 제2(b)도에 도시하였다. 이들 겥은 세포질의 성장을 억제한다는 사실을 표 10으로부터 쉽게 파악함 수 있다. 십지어 18.5KC.L은 유리의 10%보다도 적게 된다. 유 리표면에 달라붙은 세포가 평평하게 잘 퍼진 형태를 보이는 반면, 겖에 점착된 몇몇의 세포는 동글고 느슨하게 불어있 게 된다. 이는 수항(hydracted)된 PEGA(높이 높은 운동력을 가지며 단백질 흡착을 최소화하는데 효과적이라는 사실 로부터 나온 검과일 수 있다. 세포 점착을 조정하는 메커니즘 중의 하나는 출착에 세포점학 단백질이 있는 세모표면 용체의 상호작용이다. 그래서 모든 단백질 흡착에서의 환원반응은 최소의 세포단백질 흡착이라는 결과가 되며 세포점 학으로 환원되다.

[실시예 9][중합체로부터의 단백질방출]1KG가 본 연구에서 사용되었다. 이 거대분자는 실온에서 액체이며, 그러한 상 태로 사용되었다. 1mg의 보빈세품알부민(bovine serum albumin(BSA))은 개시재인 2,2-디메록사-2-페닐-아세토 패논 0.9mg/ml이 있는 단륜자용액의 mI단위로 넣어진다. 단백질은 단분자용액내에서 용해되며, 원반모양의 겔은 거 대분자 혼합물 0.2g을 LWUV에 1분 동안 노출되게 하여 만든다.

이 원반 2개를 20ml PBS가 있는 플라스크 내에 놓고 37°C에서 배양시켰다. 두 정제수인 20μℓ씩을 이들 플라스크에서 주기적으로 취하고, 방출된 BSA왕을 바이오-래도 종합단백질(Bio-Rad Total Protein) 분석법을 이용하여 분석하였 다. BSA에 대한 방출단면도가 제3(a)도에 나타내었다. BSA의 방출은 비교적 한달 이상의 기간이 안정적임을 알 수 있다.

[실시에 10][호.호방출본석]거대분자방법 결화반응의 수용성은 무독성 상태에서 수행되었다. 이는 내부작용에 적합한 품질을 만드는데, 여기서 본레의 결화받아의 오구된다. 선거국자 문에 용해되기 때문어, 결관 수 용성약품 특히 호순약 같은 거대분자약품에 대한 약품전달매개물로써 사용될 수 있는데, 그렇지 않으면 이들은 변성되거나 활성도를 잃을 것 이다. 중함체로부터 리소즘과 tPA의 방출은 생분자 방출조절에 대하여 미생물로 분해되는 수화결의 가능성을 설명하는 데 이용된다.

[리소자임 방출]호소 리스자임(MW; 14,400)은 미생물로 분해되는 '접모부터 저분자망 단백질의 방출에 관한 편리된 모델이다. 바이오-캠트 종합단백질 본석은 방출된 호소를 농도 20mg/ml PSS이 용해시켰다. 단량체 PEG-dl 박릭 역 시트/디어크 릴레이트를 PBS에 녹여서 40%동액을 만들었다. 리소자임용액을 단당체 중액에 날어서 24%단량체 중액이 되게 하였다. 단량체/리소자임 용액을 원통모양의 주형 내에서 (10에 노출시켜 종합하였는데, 1-비닐-2-피를리든 (30mg/ml)속이 2,2-디메록 라스-코베날-아시토백의 30배울 녹여서 계시제로 사용하였다.

증합체는 10등분되어 10ml PBS에 남었다. PBS의 시료들은 정기적으로 꺼내어 PBS내에 방출된 리소자입을 분석하 었다. 리소자입은 PEG-DL-락틱 엑시드-디아크립레이트 결로부터 8일동안 방출되었는데, 제3(b)도에 나타난 바와 같 이 처음 2일 동안 방출최대속도를 나타내었다.

[지점합체 t-PA의 방출]는 연구에서는 3개의 거대분자 1KL, 4KL, 17.5KG가 사용되었다. 1KL 거대분자는 십온에서 액체이며, 이 상태로 사용되었다. 두번째 거대분자 4KG는 PBS네에서 75%W/W용액으로 사용되었다. 세 번째 성본다 1KL의 등분훈합물과 18.5KG의 50%W/W용액이다. 3.37mg의 조직 콜라스미노겐(plasminogen)(활성물 단일사 술(single chain)인 재결합체, 분자량: 71,000)은 개시제인 2,2-대메록사-2-페닐아세토팩는 0.9mg/ml와 함께 거 대분자 용액의 그램 단위당으로 낮았다. 단백집을 거대본자에 용해시킨 후, 거대본자 혼합물 0.20을 1분 등안 LWUV에 조사하여서 원반모양의 결로 만들었다. 이 두개의 원반을 PBS로 세착하고 PBS Sml가 있는 플라스크 속에 넣고, 37°C에서 배양시킨다. 두 정제수 100㎡을 이 들 플라스크에서 주기적으로 취하여, 색원제의 기질분석법(Kabi-vitrum)을 써서 방울한 t-PA의 양을 분석하였다. 1K 렉티드 결과 4K 글리콜리드 갤 및 50/50 1K 글리콜리드/18.5K 글리콜리드의 방울단면도를 그림 48-4c에 나타내었다.

매우 활성적인 t-PA는 적어도 두달이상의 기간동안 방출될 수 있다. 적당한 공식을 택하여 방출속도를 구할 수 있다. 공 동작용으로 방출의 고유특징과 구조적 특성을 이루기 위하여 다른 분자량을 가진 공식을 조합하는 것도 가능하다.

반용후의 부착을 방지하기 위해, 겔의 자벽효과(barrier effect)에 부가하여 겔에 피브리놀 리틱시약물을 적재하여 초 기의 박막유착을 용해시킬 수 있다. 이로써 유착을 방지하기 위한 생분해성 겔의 효율을 향상시킨다.

[실시에 11][폴리머(Polymer)와 시판용 접착물의 독성J시판용 유착제에 비교하여, 여기에 설명된 대크로머 용역 (macromer solutions)의 원래위((in situ)의 중합의 독성을 측정하기 위하여, 100) 비의 15.15CC 교리물리머용액 이 쥐의 간의 우축 로브(lobe)에 놓여지며 15초 동안 LWUV에 노출시킴으로써 갤화된다. 유사하게, 및 방울의 n-부틸 시아노 아크릴레이트엄 접착제가 좌측로브에 떨어뜨더진다. 상기 간은 일주일 후에 저기되었으며, 10% 중성완충포말 린에 응고되고, 파라핀에 블록 되고, 헤마록시린과 에오신을 사용하여 환혈되고 채색되어졌다 미생물로 분해되는 걸에 노출된 로브의 표단성에 분명한 역조직 반응은 없었다. 중합과정에 대한 염증반응은 볼 수 없다.

상피세포는 거부반용없이 정상으로 보인다. 비교해 볼때, 시아노아크릴레이트 절착자에 노출된 로브는 광범한 조직회 사와 10~30개의 세포네크로틱 조직을 갖는 총터를 보여준다. 일에 있는 정상조직에 인접한 네크로틱 부분들에 섬유 총 이 부명하다.

[실시에 12][광중합되고 생분해되는 폴리어와의 수술후 유착의 방지)양단에 짧은 폴리글리몰리 방탁단위(평군 각 말 단에 10개)로 언쇄 연장되어져 있으며 아크릴레이트군으로 연속적으로 중결되어진 폴리에틸렌글리폴(M.W.18,500) 의 인산염 환충 열수상태의 23% 중성 점액이(8.0 g/l 염화나트롬, 0.201 g/l 염화칼롬, 0.611 g/l Na

2HPO4 0.191 g/l KH

\_PO4, 아거. 4) 준비되어졌다. 교차검합반용에 필요한 기록제인 2,2-디메록시-2-페닐아섀토페논이, 900ppm의 기폭 저 농도를 얻기 위하여 대크로머 옹액에 참가되었다. 중합을 아기시키기 위해서는 장파 UV램프(블랙 선)에 30초간 노 출시키면 충분하다.

[측정된 등문 모델들] 측정된 등문모델들로는 쥐의 맹장 모델과 토끼의 자공각 모델이 포함되었다. 쥐 맹장 모델에서, 매크로머 용액으로 치료된 7마리 등물 중 6마리는 전혀 유학이 없었던 반면, 치료되지 않은 동물들은 일관되게 농후한 유학형성을 나타냈다. 토끼자공 각 모델에서는, 유학형성에서의 현재한 감소(p<0.01)가 결로 치료된 동물들에서 관 참되었다. 결화되지 않은 예비점액(LWUV)을 조사하지 않는 경우만을 사용하여 쥐들에 대하여 행해진 연구에서 유학 현서을 봣지할 수 없었다.

[쥐의 맹장모델]250mg의 평균무계를 갖는 21마리의 스프라게 돌레이(Sprague Dawley) 수컷 쥐들은 치료받는 3개 의 군과(실험결과의) 조절을 위한 2개의 군으로 나누어졌다. 복부는 절개되었으며 베타딘 응역과 함께 준비되었다. 중 선절개가 에퀴테신 마취상태에서 이루어졌다. 맹장이 놓여진 다음 췌강 상처와 반점있는 출혈을 발생시키기 위해 4 × 4cm

<sup>2</sup>크기의 가제파드를 사용하여 맹장의 한쪽 약 2 × 1cm<sup>2</sup> 가랭의 부분이 4-5번 규정졌다. 상기 등품들의 잘개된 복부는 근속 용에 대한 연속적인 4-0 실크 병합을 사용하고 피부 용에 1.5mm 스탠레스강 절쇠를 사용하여 병합되어졌다. 국 소항생물질이 절개부에 투막되어졌다.

제1군은 치료받지 않는 대조군으로, 모델의 타당성을 확인하기 위하여, 7마리의 동물들로 구성되었다. 제2군은 전구체가 투여된 후, 광중합되지 않아 하이드로겙을 형성하지 않는 대조군이다.

맹장에 상처를 유발시킨 후 상처부위에 약 0.25ml의 전구체 용액을 피페트를 사용하여 투여했다. 그런 다음 절개된 복 부는 상기한 바와 같이 봉합되어졌다.

제3군은 겔로 치료된 군으로 전구체 막을 겔화시키기 위하여 LWUV램프에 45초동안 노출된 것을 제외하고는 제2군과 같은 과정으로 준비되었다. 맹장의 바깥쪽과 안쪽모두 전구체와 빛으로 유사하게 처리되어졌다. 조직표면을 건조시키 거나, 피를 제거하거나, 치료될 부분을 세정하지는 않았다.

상기 동물들은 2주일째 되던 날 CO,에 의해 집식되어졌다. 봉합되어진 절개부분이 다시 절개되어졌으며 유학의 위치, 법위, 끈적도가 기록되어졌다. 유학의 범위는 부속기관이나 복막박과 유학하게 되는 맹장의 의상을 입는 부분의 비율로 사기록되어졌다. 유학의 끈적도는 0에서 4까지의 동급으로 기록되어졌다. , 유학없음-05급; 자체로 종종 분리되는 임시의 약한 유학-15급; 약간의 저항성을 나타내나 손으로 분리될 수 있는 유학 -2등급; 분리시키기 위하여 무딘 기구 절개가 필요한 유학-3등급; 분리시키기 위해서는 유학면에서의 날카로운 기구 절개를 필요로 하는 두껍게 밀집된 유 학-4등급.

[취임망 모델 접과] 치료를 받지 않은 대조군은 입관되게 밀집되고 광범위한 유착을 나타낸다. 유착으로 뒤덮인 상처의 범위는 73±21% (평균 ± S.D., n=7)로 관합되었다. 유착의 정도는 3.5±0.4등급이었다. 대부분의 유착들은, 맹장 고자와 관련되어 그리고 확막박과 간, 소용, 대장과 같은 다른 기관들과 밀집되고 심유성이다. 공중 네센터리 (nesentery)가 유착과 관련되어 관합되었다. 전구체 액이 투여되었으나 LWUV램프에는 노출되지 않음으로써 결확되 지않은 대조군이서, 유착의 범위는 65±24% (n=7)이고, 유학의 정도는 3.1±0.4이었다. 웹 치료된 군에서, 맹장은 7마리의 동물 중 6마리에서 유착현상이 완전히 없는 것으로 관할되었다. 한 실시에에서 2등급 유착이 상기 면적의 10% 이 걸쳐 관간막에서, 그리고 2.5등급 유착은 상기 면적의 15%에 걸쳐 관찰되어왔으며, 복막백에서의 절개부에서 약의 병합이 이루어졌다. 상기 군에 대한 전체 유착 범위는 4%로, 전체의 유착단는 0.32였다. 임여 결의 증가는 보이 대 않았으며, 상기 결은 아마도 중전의 수일 내에 저하되었다. 맹장은 폰트통군에서 표면상에 섬유형이 있고 실제로 회끄무레하게 나타났다.

[토끼 자궁각 모델] 2 내지 3kg의 무게를 갖는 성적으로 성속한 8마리의 암컷 뉴질랜드 토끼들이 수술을 위해 준비되었다. 중앙선 절개가 몸편, 케타먼, 아세프로마전 마취상태에 하복구에서 이루어졌다. 자궁 각들은 놓여졌고 양 각들에 대한 백관구조는 (혈관수축에 의한) 국소빈혈적 상처를 유발시키기 위하여 조직적으로 소작(cauterized)되어졌다. 1마리의 동물은 불완전한 자궁 각들 때문에 연구대상에서 제외되었다.

7마리의 토끼들이 광중함 가능한 하이드로겔만으로 치료받도록 선택되어겠으며, 2마리의 동물들은 하이드로겔의 피브 리놀리틱지, 조직플라즈미노겐 활성제(IPA)와의 결합된 호력을 측정하기 위해 선택되어졌다. 5mg의 tPA/ml 매크로 대용액이 후자의 경우에 사용되었다. 소작 후, 매크로머 용액(0.5ml)이 각을 따라 투액되어졌다며 소작 상치가 유발되어진 표면을 덮도록 되어졌다. 상기 용액이 투액되어진 후, 각들은 갤화를 유발시키기 위하여 1분 동안 LWUV램프에 노출되어졌다. 상기 절차는 각들의 안쪽 전에서도 반복되어졌다. 그런 다음, 상기 절개된 부분들은 복막 중에 대한 연속 적인 ~0 비료될 (에티른) 통합과 피부 중에 대한 연수 생인 ~0 비료될 (에티른) 통합과 파부 중에 대한 연수 생인 ~0 비료될 (에티른) 통합과 파부 중에 대한 연수 생인 ~0 비료될 (에티른) 통합과 자를 사용서 충 함되어졌다. 아무런 예방 항생제 가 투약되지 않았다. 수술후의 합병증이나 감염은 관찰되지 않았다. 5마리의 동물들이 대조군에서 사용되어졌다. (월 판수축에 의한)국소빈합적상처는 설명된 바와 같이 이루어졌으며 절개된 부분은 전구체액의 투액없이 봉합되어졌다.; 무돈 기술등은 지문국과 대조주 사이에서 동일했다.

대조군들과 같은 동물모델이 매크로머의 투액없이 수술을 받았다.; 모든 수술상의 기술들은 치료군과 대조군들 사이에서 동일했다.

상기 토끼들은 유착형성을 측정하기 위하여 2주일이 끝나감 무렵 케타민 마취상태에서 재수술되어졌다.; 상기 토끼들 은 내강심제인 KC12주입에 의해 희생되어졌다. 유착형성은 범위와 끈적도에 대하여 측정되어졌다. 유착형성의 범위는 고 자세로 또는 복막벽과 또는 다른 기관들과 유착현 자공각의 길이를 측정함으로써 측정되어졌다. 유착회 무적도는 박 막형태이거나 섬유상태로서 분류되어졌다. 박막형태의 유착은 데게 투명하고, 덜 강인하였으며, 순으로 제거될 수 있 었다. 성유상태의 유착은 밀집되어 있고, 흰색을 떠었으며, 제거시키는데 날카로운 도구가 필요했다. 단하나의 박막형 태의 유착변드만이 분명했던 경우에, 5%의 등급이 매겨졌다.

각의 표준건본들은 해부언구를 위해 절재되어 10% 중성 완충 포르말린 용액 속에 응고되어졌다. 견본들의 파라핀 부 분들은 헤마톡시린과 에오신을 사용하여 착색되어졌다.

[토끼 자궁각 모델 결과] 유착등급은 유착점유먼적의 퍼센트이며, 각각을 박막형태나 심유형태로서 등급을 매긴다. 비를린 각조직이 대조 동물들어서 관찰되어졌다. 대조군에서의 평균등급 10%는 박막형태이고 90%는 섬유형태를 가지는 유착에 의해 점유되어지는 각의 감염면적의 50±15%이었다. 콘트롤로서 사용된 동물에서의 자궁각의 상업모인 저5(a)도로 부터 알 수 있듯이, 내통린 각조직이 관찰되어졌으며, 각 표면의 66%에 걸쳐 유착이 형성되었다. 광중합된 대크로머만으로 치로린 동물군은 13±11.4%(n=10)의 유착등급을 나타냈다. 상기 동물군중, 4마리의 동물들에서 임시의 박막 밴드가 보이며, 5%미만의 유착을 나타냈다.

tPA를 포함하는 광중합된 결로 치료된 동물들은 "결만"으로 치료된 동물들에 비해 더욱 개선된 결과치들을 나타냈다.

일군의 동물들은 오른쪽과 왼쪽각 모두에 박막 밴드를 나타냈다. 상기 일군의 동물들은 5%의 동급을 갖고 전체동급이 10%이었다. 다른 동물은 유착을 전혀 나타내지 않았다. 따라서 상기 동물들에 대한 전체 동급은 5±5%였다.

제5(b) 도는 결로 치료받는 표준 각에서의 정상 각조직을 도시한다. 모든 경우에 있어서 유학은 박막이고 일집된 밴드를 은 보이지 않아다. 잉어 결의 문적을 관찰할 수 없었다. 박막형상의 유학을 나타내는 각들의 표준 건분들은 5-15개의 섬유아세포 들의 두꺼운 세포층을 가지는 교원질 섬유를 나타내나 밀집된 교원질 섬유의 형성은 나타내지 않는 약간의 교원질 섬유조직을 나타냈다. 유학이 없는 각들은 때때로 1~4개의 섬유 아세포들의 두꺼운 세포층을 나타냈으나, 대부 분은 염증성 세포들의 징후가 없는 정상적인 장피를 나타냈다.

상기의 절차는 쥐자궁혼 모델을 사용하여 수술후의 유착을 방지하기 위하여 폴리머를 사용하는 더욱 좋은 양태로서 아 래에 기술된 바와 같이 약간 수정되어졌다.

암컷 쥐들은 펜토바르바탈(pentobarbita)로 (50ml/kg, 북막 안으로)마취되었으며, 그런 다음 중앙선 개복수술이 이 주어졌다. 자궁 각들은 노출되었으며, 각들에 영앙을 공급하는 맥관구조는 2극 소작책을 사용하여 조직적으로 소작되 어졌다. 각각의 각에서의 기부 및 말초대맥관은 소작되지 않았다. 그 다음으로, 각각의 각의 반장 간막 표면은 각 각상 의 2개의 1 mm 직경의 지점에서 소탁되었으며, 각각의 지점으로 2cm거리만큼 이격되었고, 상기 한 쌍의 지점은 각각 의 길이방향을 따라 위치해 있다. 상처를 낸뒤, 0.5ml 매크로마용액이 각각 투역되어졌으며 앞쪽과 뒤쪽 각각에서의 표면당 15초등단 장파장 자외선(3655m, 거의 20mw/cm

2)에 노출시킴으로써 결확되었다. 자중은 복막공동에서 대체되었으며, 복막하고 피부층은 봉합되어졌다. 상기 때크로 대는 분자량 8,000 같은들이 PEC여성로 구성되었으며, 5기에 합탁되군들이 중합의 평균을 급의 유산 승리고대와 함께 양쪽에 탭어있으며, 또한 아크릴로일 업화통과 반응하면서 명목상 양단에서 아크릴레이트화되었다. 한 배치에서, (배 채 시), 아크릴 확의 정도는 NMR에 의해 거의 75%로 결정되었으며, 다른 배치에서, (배치 B), 아크릴황의 전도는 거 의 95%보다 더 크게 결정되었다. 때크로마는 특정등도의 업수에서 분해되었으며, 사용된 초기시스템은 N-비닐피로리 디는 상태의 군체용액으로부터의 2,2-디메록사-2-페닐아세토페논이었으며, 2,2-디메록사-2-페닐아세토페논이 마지 막 동도는 900ppm 여었고 N-바닐퍼론이는의 마지막 농도는 0.15%이었다.

한 실시에에서, 배치A로부터의 매크로머는 농도가 변하는 상태로 투액되어졌으며, 유착은 수술 후 7일 동안 기록되었다. 기록은 가기 방법에 의해 이루어졌다. 유착과 연관된 각들의 김이는 자로 측정되어졌으며, 전체길이가 계산되어 졌다. 또한 유착의 성질은 주관적인 척도로 측정 기록되어졌으며, 0은 유착이 없음을 나타내고, 1은 손으로 쉽게 했다. 또한 유착의 성질은 자작된 학자를 보고 함께 보고

게다가, 견본들 중 하나에는 0.5mg/mi(0.5%) 매크로머공액의 농도에서, 유착을 감소시키는 것으로 알려진, 조직-플라즈미노겐 활성제(t-PA)가 포함되었다. 상기 결과수치들은 매크로머 배치A와 배치B에 대하여 표 11에 표시되었다.

실시에 3에서, 유학은 상기한 바약 같이 암컷 쥐들에 형성되어졌으며, 상기 유학은 초기 수술 후 7일 동안 외과적으로 용해되었다. 유학의 범위와 등급은 소산동안 기록되어졌다. 상기 동품들은 2군들로 나뉘어졌으며, 1군은 10%의 농도 에서 배치 B로부터의 메크로머로 처리되었다. 그 결과수치들은 배치라, 10%로서 표 11에 표시되었다.

[丑11]

상기 결과수치들은 상기 광충합된 매크로머가 제1기의 유착과 유착분해모델을 모두 수술 후 유착을 감소시키거나 방지 시킬 수 있는 것을 예시하며, 제다가 걸이 결합된 유익한 효과를 발휘하는 약물을 국소적으로 발매시키는데 사용될 수 있다.

[실시에 13][신령합류(Nerve anastomosis)] 케임 화관신경은(외과혜부용) 메스를 사용하여 무고처리상태로 접단되 았으며 분해되었다. 신경의 양단은 살균핀셋을 사용하여 재대비되었으며, 폴리마(중합체)1KL의 완충상태의 50% 역과 락티드 언쇄확장과 아크릴레이트 종결이 갖추어졌으며, 0.1% 2,2-디메록시-2-페녹시 아세토패는이 갖추어진 PEG 1K로부터 만들어진 매크로머는 신경기부에 투매되어졌다. 상기 감염된 면적은 60초동안 100W LWUV 램포에 쏘여지고, 유착절합은 기부 및 발초신경 사이에 형성되어진 것이 관참되었다.

신경조직에 투역된 물질의 생물학적 호환성을 확실하게 하기 위하여, 매크로마의 같은 용액이 정단되지 않은 쥐의 좌골 신경에 투역되어졌으며, 정계된 면은 표준 작은 동물의 외과수술기술을 사용하여 병합되어졌다. 상기 융합된 면은 수술 후 1시간 또는 24시간만에 재절개되었으며, 신경의 감염된 면은 일괄적으로 제거되어 두과형전자현미경 검사를 위해 준비되어졌다. 비록 실험된 신경들이 외상을 입고 으로 처리되어졌다 할지라도, 순으로 처리되지 않는 대조 취임 화 공신경에 비교해 볼 때 일임의 시간점에서 정리된 신경들 사이에 형태학상의 차이점은 관광되지 않았다.

[실시예 14][조직점착물로서의 PEG염기 퇴화할 수 있는 겔들의 측정]암컷의 뉴질랜드 하얀 토끼들로부터 복부 근육 조직판이 절제되어 1cm X 5cm 크기의 작은 조각으로 절단되었다. 상기 조직 판들은 거의 0.5~0.8cm의 두께였다. 1cm X 1cm 그 기의 검처잇기가 고계의 상기 조직판들을 사용하여 만들어졌다. 0.6KL인 2개의 서로 다른 합성물들이 상기 조직상에서 측정되어졌다. 상기 2개의 합성물들은 점액들이고 더이상의 희석없이 사용되었다. 50㎡의 트라이에 타노라민과 함께 N-비닐 피물리든(20mg/m))상태의 125㎡의 매틸에운신용액은 각매의 점착용액여 참가되어졌다. 100㎡ 점착용액은 각각의 검친 조직판들에 투액되어졌다. 그 다음으로 검쳐잇기가 각면으로부터 2W의 아르곤이온레이저(argon lon laser)을 주사함으로써 조사되었다. 그 결과의 검쳐잇기들의 강도는 검쳐잇기를 잘라내는데 필요한 침을 측정함으로써 측정되어졌다.

접원 연결부의 한쪽 선단을 클램되로 고정하고 다른 쪽 선단에는, 파단이 일어날 때까지 연결부를 수명으로 잠아주면서 하중이 점차적으로 증가하도록 하증을 걸었다. 4개의 연결부를 각 구성마다 시험하였다. 1KL 연결부는 6.6±1.0Kpa (평균치±5.D.)의 강도를 가졌고, 0.6KL연결부는 11.4±2.9kpa의 강도를 가졌다. 조직두께가 6-8mm이지만 광중함 화를 얻을 수 있었고 상당한 결합력을 얻을 수 있음을 알았다. 514ml 빛을 사용하여 분광기는 상기 근육조직을 통하여 1%이하의 작승을 보였다.

[실시에 15][광충합기와 단백집(알부민)의 접합]PEG(M.W. 2,000)모노아크림레이트(5g)을 디클로르메탄 20ml여 용해 시켰다. 트리메탈아민(0.523g)과 2,2,2-트리플로르에탄솔포널클로라이트(드레실클로라이트)(0.017g)를 참가시켰고, 집소 대기증의 0'C에서 3시간동안 반응이 일어나도록 했다. 그리고나서 반응혼합물을 여파시켰고, 디클로로메탄을 증발시켜 건조시켰다. 그리고 전류물은 디클로로메탄의 미광속에 용해시켜 디에틸속에 석출시켰다. 그리고 내서 폴리머를 여파시켰고 전후 속에서 10시간동안 건조시켰다고 알부민과 반응하는 데 직접 사용했다. 모임세름알부민 1g을 pH 9인 소돔비카보네이트 완충액 200ml속에 용해시켰다. 트리실활성화 PEG모노아크릴레이트(5g)을 참가하여 25°C에서 24시간동안 반응하도록 교반시켰다. 반응혼합물을 아세운속에 무입하여 알부민을 분리시켰다. 15,000 달론 집단 마인압리시스로 보안되어 보이었다. 스토트 절단 마인입리시스로 보안되었다. 15,000 달론 집단 마인입리시스로 보안되었다. 15년 사용하다록 교반시켰다. 15년 점인 함께했다.

PEG 아크릴레이티드알부민 용액 10%w/v는 2,2-디메톡시-2-페닐라세토페논 0.9mg/ml를 개시제로 사용하여 장파 장 자외선에서 광중합화될 수 있다. 이 결에서 낮출 수 있는 부분은 프로테인 알부민이다.

[실시에 16][홈리사카라이드(히알우른산)의 변형]건조된 등근 골라스크안에서, 10g의 PEG 400 모노메탈크릴레이드가 건조디옥사인 100m에 용해되며, 여기에 4.053g 카르보닐디이미디아즐레가 질소대기상태에서 천천히 넣어지고, 골라스크가 6시간동안 50°C까지 가열린다. 그후에 용해는 진공하에서 증발되며 PEG모너데(monomer)에 의해 활성화된 CDI는 디클로로메탄 안에서 용해되고 2배 에테르에 석출됨에 의해 세정된다. 1g의 히알우른산, PEG400 모노 아크릴레이트에 의해 활성화된 5g의 CDI는 200ml 소디닝보레이트완중액(pH8.5) 안에서 용해되고 그 용액은 24시가동차 회사이지다.

이것은 활성화되지 않은 PEC를 제거하기 위해 15000 달론이상을 두파시키지 않은 투석막을 사용하여 투석된다. 아크 릴수지 히알우른산의 10% w/v용액은 디메톡시-2-페닐아세트페닐 0.9 mg/ml를 개시제로서 사용하여 장파장 자외선 의 방사로 광중합된다.

[실시에 1기[폴리오소카본네이름과 학장되고 우레탄메타크릴레이트로 캡 씌워진 PEG체인] 3,9-비스(데틸벤) 2,4,8,10-테르마옥사스피로[5,5]운데칸(1g)과 폴리예틸텐골리플(본자랑 1000, 7.059g)이 글로브백안의 건질소공 기에서 250메 쉬행크 튜브로 계량된다. 건(dry) 테르라히드로 추란 50메가 질소분위기하에서 투입되고 반응혼합물은 50°C에서 6시간동안 휘자어진다. 이것은 방해된 스토이키오메트리를 가진 대표적 단계 성장반응으로서 말단 히드록시그룹을 가진 저분자랑 폴리오소카보네이트에서 기인한다. 올리머는 핵산 안에서 석출됨에 의해 분리되어지고 진공상태에서 건조된다.

용리머 5g은 건 THF에서 재용해되며 거기에 다부 탐탈리라우레이트 20㎡와 아이스시안노토에팋, 메타크릴레이트 2페가 천천히 투입되며 온도는 50℃까지 상승된다. 그 상태에서 6시간동안 유지되고 나서 냉각된다. 생성물은 핵산에 서 석출됨에 의해 분리된다. 이 결상태에서 낮출 수 있는 영역은 폴리오스크본네이트이다.

[실시예 18][동물세포의 미소캡슐화]식염으로 완충된 HEPES 18.5Kg의 23%용액은 10

6CEM-SS를 재현탁하기 위하여 사용된다. 에틸이오신(10

 $^{-4}$ )은 개시제로서 N-비닐피콜리돈에서 용액으로서 사용되며 트리에탄놀라민은 공동개시제로서 사용된다. 그 용액은 아르곤이온레이저(514nm, 2watts)에 대해 공동압출장치를 통해 노출된다.

상기 공동압출장치는 선봉세포 서스펜션(유속 0.5ml/min)의 압출흐름주위에 환상의 유체흐름(유속 4ml/min)으로서 광물기름을 갖는다. 상기 미세비말(microdriplets)은 레이져에 노출된 상태에서 급속히 겔화된다. 그리고 PBS를 포함 하는 용기에 수집된다. 상기 기름은 물로된 상태로부터 분리되고 중심체들은 PBS아래에서 수집될 수 있다. 형성된 상 기 중심체들은 반응하지 않는 모노머와 나머지 개시제를 제거하기 위해 PBS 완충액과 함께 충분히 세척된다.

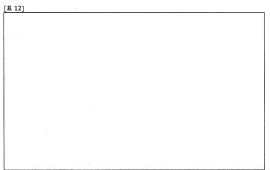
중심체들의 크기와 모양은 방출속도와 방출하는 모세한 직경(18Ga에서 25Ga까지)에 중속된다. 중합화시간은 개시제 농도(애틸이오선 5Jm에서 0.5Jm), 비닐피를리돈(0.001% 에서 0.1%까지) 그리고 트리에타놀라민(5µM에서 0.11까지), 레이저동핵(120mW에 2W), 그리고 모노머 농도(>10%W/)에 중속적이다.

이 방법을 사용하여 준비된 중심체를 500µm에서 1200µm까지의 직경을 갖는다. 상기 중합화는 공기 존재하에서 생 리학적으로 마상태에서 수행된다. 이것은 급속한 중합화가 산소의 존재에 의해 영향받을 수 있으므로 중요하다. 감셀 화에 기인하는 세포의 생활력을 드리판 청 배재(trypan blue exclusion)분석에 의해 조사된다. 캅셀화된 세포는 캅셀 화 후에 95%이상 대욱 활기 있는 것으로 밝혀졌다.

[실시에 19][수술 후 유착을 방지하기 위한 다양한 제재)PEG-올리고(0-히드록시산)디아클릴레이드와 수술 후 유착을 막기 위한 테르라아크릴레이트의 용도는 전에 묘사된 토끼 자궁각 모델에서 평가된다. 위에서 설명된 바와 같이 다른 중합체가 합성된다.: PEG 6K 랙타이드 디아크릴레이트(10KL)PEG 18.5K 랙타이트(18.5KL), PEG 20K 랙타이드.

900ppm 2,2-디아메록시-2-페닐아세토페논을 가진 PBS에서의 24%중합체용액은 위에서 묘사된 바와 같이 준비된다. 상기 용역은 위에서 묘사된 바와 같이 철판입구 소각 후 자궁각에 바르고 365nm LWUV램프로 비쳐진다. 상기 공식에서, 18,5KL, 5mg t-PA는 바르기 전에 상기 용역 속에서 혼합된다.

재어는 마크로머 용액을 가지고 조작되고 소각된 동물로 구성된다. 측정은 14일 ± 1일 동안 수행된다. 유착의 범위는 유착에 포함된 각의 조각으로부터 평가된다. 유착의 집작성은 유착이 없는 경우는 0으로, 해부에 대한 저항이 없는 알 은 유착은 1로, 순에 의해 해체될 수 있는 설유성 유착은 2로, 무단 기구에 의해 해부될 수 있는 설유성 유착은 3으로, 날카로운 기구에 의해 해부될 수 있는 설유성 유착은 4로 매겨진다. 그 결과 다음과 같이 유착의 범위와 유착의 집착성 이나타나다.



[실시예 20][혈과가 손상 받은 후 혈전을 감소시키기 위한 혈과 표면 상의 중합체 초박막층의 중합회]혈관은 쥐로부터 추출되고 피는 깨끗이 씻어낸다. 혈관의 내피는 나무로 된 못을 삽입하여 그 못에 대해 회전시킴으로서 제거된다.

어떤 혈관은 제어로서 사용되며 더 이상의 수정 없이 아래 설명된 대로 흐르는 피에 노출시킨다.

다른 혈관은 처음에는 식업 안에서 1mM의 이오신 Y에 노출시키는 처리가 행해지고 식업으로 완충된 HEPES에서 행구 어지고, 트리에탄놀라민(TEA)(100mA)과 N-비닐피를리돈(Vp)(0.15%)을 포함하며, 아크릴레이트로 캡 씌워진 DL 락타이드의 올리고이를 갖는 PEG-MA, PEG 10K의 중엑으로 채워진다. 상기 혈관의 루멘(lumen)에 있어서 비중합화된 전중합체 혼합물은 식염으로서 헹구어 버린다.

사람의 혈액은 전주의 정맥으로부터 수집되어 2 units/mi에서 헤파린과 함께 항응고된다. 이 혈액은 7분 동안 거의 벽전단 속도 200/s에 대응하는 유속으로 주사 펌프에 의해 각 혈관을 통하여 뿌려진다.

상기 처리된 혈관은 색채를 띠거나, 살포전의 색채에 비해 살포후의 색채와 차이가 나지 않는다. 반면, 미처리된 콘트를 혈관은 혈액을 나타낸다. 각 혈관의 많은 세그먼트는 각혈관에서 전달되었고 양쪽 선단 위에 놓여지며 환경검사전자한미경(environmental scanning electron microscopy; ESEM)으로 검사되었다. ESEM은 비교적 낮은 진공 안에서 수화된 시료 위에서 행하여졌다. 이로써 젖은 상태로 고팅된 중합필름(polymer film)이 보여질수 있게 되었다. 중합필름이 약 90%의 수분으로 되어 있기 때문에 측정처를 얻는 것이 중요하다는 것을 쉽게 알 수 있다. 트롬보부스 (thrombus)의 정도(degree)가 높은 것이 콘트롤 혈관에서 쉽게 관찰된다. 이 혈관의 루덴슨, 제(G(a)도에 도시된 바 와 같이, 트롬부스의 축적에 의해 에비살포 직정의 1/3정도 이하의 직정으로 줄어 아주 출어져 있다.

이와는 대조적으로 제6(b)도에 도시된 바와 같이 처리된 혈관의 루멘내에는 어떤 트롬부스도 관찰될 수 없었다.

혈관 벽을 더 높은 배울로 보더라도 점확된 트롬부스는 하나도 볼 수 없었다. 아주 더 높은 배울로 보면, 중합필름인 흰 조직이 보이는데 이것은 ESEM의 전자범(beam) 하에서 전위자 때문에 섬유조직과는 다르게 보인다. 상기 필름은 혈관 의 형상과 정확하게 일치하며 약 5-8um 두께임을 알 수 있다.

중합영역은 혈관 백의 인점부와는 나누어져 있다. 광반용(photosensitive) 엠로는 햄관백에 흡수되었다. 결합되지 않 은 엠로는 세척되어졌다. 전체 루멘은 폴리마로 채워졌으나, 빛을 비추어 갤 병성은 염료와 프리폴리머가 만나는 혈관 백에는 제한되었다.

이 계면 중합과정은 표면점착성에 두께가 7μm 이하에서 500μm 이상으로 변화하는 충을 형성시키기 위해 수행될 수 있다.

상기 과정은 8개의 콘트를 쥐 동맥과 8개의 처리동맥에서 헌미경조직결과로 행하여졌다. 이 연구에서 밝혀진 바와 같이, PEG 프로폴리머는 혈관의 루멘표면에 중합될 수 있다.

이 수정의 즉각적인 효과는 상처난 혈관표면의 트롬보건화를 줄여주는 것이다. 이것은 혈관의 트롬보건화의 법문 (ballioon) 팽창에 의해 입은 상처를 줄여줌으로써 벌륜혈관성형(balloon angioplasty) 결과를 개선하는데 유용한 것이다. 또다른 효과는 부드러운 근육 비대화를 줄여 줄수 있다는 것이다. 이것에는 2가지 이유가 예상된다. 첫째는, 형소판-유도성장인자(PDGF),(이들 인자는 후·혈관 비대 청성에 관련 있는 것으로 예상된다.)를 포함하고 있다. \*\*\* 이상에서 기술된 방법은, 혈구와 협관적 사이의 상호작용을 변경하고, 호소 및 다른 집 및 하이아루로닉산과 같은 폴리사가라이드, 안티센스 및 리보침과 같은 PDGF자체의 전달 방해는, 혈소판에 의해 전달되는 약물가 방해를 받는다는 점에서, 생약학적인 조정이 필요하게 된다. 혈전증은 트롬빈 생성을 낳고 이것이 알려 진근육 세포 미팅겐이다.

트롬빈 생성의 방해 및 혈관으로의 전달도 생약학적 조정이 필요하다. 더욱이 플라즈마에 잘 녹는 다른 성장인자가 있는데 이것이 언성 근육세포 미토겐이다. 겥 충은 섬유표면위에 선택적 투과성 장애물이 있고 따라서 겥충은 혈관행성 후 비대 현상을 감소시킬 것으로 예상된다. 특히, 겥은 혈관이 트롬빈과 같은 혈관학적에 노출되는 것을 막아 줌으로써 혈관경단을 줄여 줄수 있다. 그리고 재폐쇄의 빈도를 중여 줄수 있다.

[실시예 21][혈전증을 막기 위해 혈관내부에서 마크로머의 계면중합.]

혈전증을 막기 위해 이미 손상된 혈관 내부의 계면에서 본래의 위치(in situ)로 매크로머가 중합된다.

성동맥이 노출되고 폴리어틸렌 튜브(PF-10)가 사용되어 뇌부 경동맥을 캐늄레(cannula)한다. 경동맥 준기 내외부 중 양부에 미세한 동맥검자로 경동맥을 클램프하고 분기 말단에 약 2cm로 조여지었다. 투베르콜린(buberculin) 세척기로 혈관을 채우고 다시 비워서 분리된 부분의 관강에 있는 피를 쌋어낸다. 지힘제로 압착하여 혈관을 순상시켰다. 분리된 부분에 10mM 에오신Y 응맥이 2분 동안 채워지고 난 후, 상기 분리된 부분을 쌋어내고 다시 0.1mM 삼에탄울아민과 0.15% N·비닐피플리디논이 함유된 식염에 20% 때크로다용맥으로 채운다. 때크로머는 분자량 8,000 달론인 PEG고리가 있고, 그 양골에 5 락티딜군 (lactidy) group)의 평균중합도를 가진 락트산 올리고다를 연결하고, 다시 아크립로일 클로라이드와 반응시켜 양골에 5명작상으로 아크릴레이트화 했다. 이 혈관에 광도가 약 1mW/cm

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>인 아르곤 이온레이저(514nm)를 5초동안 혈관 벽을 넘도록 조사했다.

이 다음에 캐뉼레(cannula)를 외부 경동맥에서 제거하고 그 동맥을 분기에 결찰했다. 혈액이 다시 흘러가도록 동맥겸 자(artery clamps)를 제거했다. 20분간 혈액을 넣은(perfusion) 후 혈관을 다시 몸체로부터 분리 제거하고 조심스럽 게 세최. 고정하여 광헌미경 조직분석을 위해 준비시켰다.

대조 동물(control animals)에서 손상부에 빛을 쬐어 주지 않으면 육안으로 보아 붉은 색을 띠며, 그로부터 내부 혈전 에 적혈구가 내포돼 있음을 알 수 있다. 이와는 대조적으로 혈관이 치료되면 손상된 부위에 붉은 색이 관측되지 않는다.

치료되지 않은 협관에 넓은 범위의 험전(thrombus), 피브린 및 적협구 내포 등을 조직을 통해 알 수 있다. 이와 반대로 치료된 혈관에서는 혈전, 피브린, 적혈구 내포 등을 관측할 수 없었다. 상기 실험은 4개의 대조 동물과 3개의 치료동물 에서 지행되었다.

상기 십시예에서 증명되듯이 중함은 생체에서 본래의 위치(in Situ)로 진행되고, 중합체 피복은 동맥혈이 흐르는 동안 할만 벽에 유착되며, 중합체 피복은 항용고되지 않는 동물에서 생체내(in vivo)로 혈전용을 예방하게 된다. 이런 치료 방법은 맥관 내 수술 후 돌발적인 재봉합, 맥관경축(vasospasm)과 레스테노시스를 방지하는데 효과적이다. 더군다나 다른 관강내 기관이나 개방청 표면 기관을 치료하는데 잘 응응될 수 있다.

본 발명의 번경이나 변화, 매크로머와 중합체의 성분 그리고 사용방법은 관련 기술 분야의 당업자에게 명백하도록 상기에 상술하였다. 그런 변경 및 변화는 첨부된 청구범위의 영역 내에 포함되어야 할 것이다.

### (57) 청구의 범위

### 청구함1

적어도 하나의 수용성 명역, 생체조건안에서 가수분해되는 적어도 하나의 분해성 명역 및 매크로머의 연결을 낳는 부가 적인 공유결할을 형성할 능력이 있는 자유라디칼 중합가능 말단기를 포함하며, 중합가능 말단기는 적어도 하나의 분석 성영역에 의해 서로 분리되는 수성용액에서 적어도 1g/100ml정도의 용해도를 갖는 생분해성, 중합가능 매크로머.

#### 청구항2

제1 항에 있어서, 상기 수용성 영역은 분해성 영역에 결합되어 있고, 적어도 하나의 중합가능 말단기는 수용성 영역에 결합되어 있으며, 적어도 하나의 중합가능 말단기는 분해성 영역에 결합되어 있는 것을 특징으로 하는 매크로머.

### 청구항3

제1항에 있어서, 상기 수용성 영역은 중심코어(central core)를 형성하고, 적어도 두 개의 분해성 영역이 상기 코어에 결합되고, 중합가능 말단기가 분해성 영역에 결합되는 것을 특징으로 하는 매크로머.

### 청구항4

제2항에 있어서, 상기 분해성 영역은 중심코어이고, 적어도 두 개의 수용성 영역이 상기 코어에 결합되고, 중합가능 말단기가 각각의 수용성 영역에 결합되는 것을 특징으로 하는 매크로머.

### 청구항5

제1항에 있어서, 상기 수용성 영역은 매크로머의 중추이고, 상기 분해성 영역은 매크로머중추에 결합된 가지 또는 접가 지(graft)이며, 말단기가 분해성 영역에 결합되는 것을 특징으로 하는 매크로머.

### 청구항6

제1항에 있어서, 상기 분해성 영역은 매크로머의 중추이고, 상기 수용성 영역은 매크로머중추에 결합된 가지 또는 접가 지(graft)이며, 중합가능 말단기가 수용성 가지 또는 접가지에 결합되는 것을 특징으로 하는 매크로머.

### 청구항7

제1항이 있어서, 상기 수용성 영역은 별형(star) 중추이고, 상기 분해성 영역은 수용성 별형 중추에 결합된 가지 또는 접가지(graft)이며, 적어도 두 개의 중합가능 말단기가 분해성 가지 또는 접가지에 결합되는 것을 특징으로 하는 매크

#### 로머.

#### 청구항8

제1 항에 있어서, 상기 분해성 영역은 벌렁(star) 중추이고, 상기 수용성 영역은 분해성 벌형 중추에 걸합된 가지 또는 접가지(star)이며, 두 개 또는 그 이상의 중합가능 말단기가 수용성 가지 또는 접가지에 결합되는 것을 특징으로 하는 매크로머

### 청구항9

제1항에 있어서, 상기 수용성 영역은 또한 분해성 영역인 것을 특징으로 하는 매크로머.

#### 청구항10

제1항에 있어서, 상기 수용성 영역은 또한 분해성 영역이며 하나 또는 그 이상의 추가된 분해성 영역이 수용성 영역에 대해 가지 또는 접가지를 이루는 것을 특징으로 하는 매크로며.

#### 청구항11

제1항에 있어서, 수용성 코어(core) 영역, 코어에 있는 적어도 두 개의 분해성 연장줄기, 적어도 두 개의 분해성 연장줄 기에 있는 말단 캡(end cap)을 포함하며, 상기 코어는 폴리(어틸렌글리콜)를 포함하고, 각각의 연장줄기는 생분해성 폴리(q-히드록시산)를 포함하며, 각각의 말단 캡은 아크릴레이트 올리고머 또는 모노머를 포함하는 것을 특징으로 하는 매크로머.

### 청구항12

제11항에 있어서, 성기 폴리(에틸덴글리콜)는 400~30,000 Da 가량의 분자량을 갖고, 성기 폴리(0~히드록시산) 올 리고머는 200~1200 Da 가량의 분자량을 가지며, 상기 아크릴레이트 올리고머 또는 모노머는 50~200 Da 가량의 분 자량을 갖는 것을 둑징으로 하는 매크로미.

### 청구항13

제12형에 있어서, 상기 폴리(에텔렌글리콜) 올리고머는 10,000 Da 가량의 본자량을 갖고, 상기 폴리(글리콜산) 올리 고머는 250 Da 가량의 분자량을 갖으며, 상기 아크릴레이트 올리고머는 100 Da 가랑의 분자량을 갖는 것을 특징으로 하는 매크로머.

#### 청구항14

제1항에 있어서, 상기 중합가능 말단기는 가교화(cross-linking) 및 중합될 수 있는 탄소간 이중결합을 가지는 것을 톡 징으로 하는 매크로머.

#### 청구항15

제1항에 있어서, 매크로머의 가교화와 중합화는 공촉매가 있거나 없이, 화학적·열적 또는 광감수성 자유라디칼 중합개 시제에 의해 개시될 수 있으며, 더 나아가 자유라디칼 중합개시제를 포함하는 것을 특징으로 하는 매크로머.

#### 청구항16

제15항에 있어서, 상기 개시제는 아민(amines), 염료(dyes), 캄포퀴논(camphorquinones), 아세토페논 (acetophenones)으로 구성된 그룹에서 선택되는 것을 특징으로 하는 매크로머.

### 청구항17

제16항에 있어서, 상기 개시제는 트리에탄을아민으로 된 에오신염료, 트리에탄을아민으로 된 에칠에오신염료, 2,2-디 메톡시-2-페닐아세토페논, 2-메톡시-2-페닐아세토페논으로 구성된 그룹에서 선택되는 것을 특징으로 하는 매크로머.

### 청구항18

제1항에 있어서, 가교화 또는 중합은 320nm 또는 이보다 긴 파장을 갖는 빛에 의해 본래의 위치(in situ)에서 개시될

수 있는 것을 특징으로 하는 매크로머.

#### 청구항19

제1항 또는 제11항에 있어서, 상기 분해성 영역은 폴리(ɑ-히드록시산), 폴리(락론), 폴리(아미노산), 폴리(안히드리드), 폴리(오르토에스테르), 폴리(포스포에스테르)로 구성된 그룹에서 선택되는 것을 특징으로 하는 매크로머.

### 청구항20

제19항에 있어서, 상기 폴리(ɑ-히드록시산)는 폴리(글리쿌릭산), 폴리(DL-락트산), 폴리(L-락트산)로 구성된 그룹에 서 선택되는 것을 특징으로 하는 매크로머.

### 청구항21

제19항에 있어서, 상기 폴리(락론)는 폴리( $\epsilon$ -카프로락톤), 폴리( $\delta$ -발레로락톤) 또는 폴리( $\lambda$ -부티로락톤)으로 구성된 그룹에서 선택되는 것을 특징으로 하는 매크로머.

### 청구항22

제1항에 있어서, 상기 수용성 영역은 폴리(에틸렌글리콜), 폴리(에틸렌옥사이트), 폴리(비닐알코옹), 폴리(비닐피콜리돈), 폴리(에틸식파콜리), 폴리(페일란옥사이트)와 폴리(프로펠렌옥사이트)의 블릭 공중합체, 탄수화물 (Carbohydrates) 및 이들의 조합통으로 구성된 그룹에서 선택되는 것을 독칭으로 하는 매크로며.

#### 청구항23

제1항에 있어서, 탄수화물, 핵산, 유기분자 및 무기생물학적 활성분자로 구성된 그룹에서 선택되는 생물학적 활성분자 를 추가로 포함하는 것을 특징으로 하는 매크로머.

### 청구항24

화학적·열적 또는 광감수성 자유라디칼 중합개시제와 제1항의 수용성, 생분해성 중합가능 매크로머를 포함하고, 수술 이나 외과적 치료후에 발생하는 유착(adhesion)을 감소시키는데 효과가 있는 조직 치료용 제재.

### 청구항25

제24항에 있어서, 상기 수용성, 생분해성, 중합가능 매크로머는 코어, 상기 코어에 있는 적어도 두개의 연장줄기, 적어 도 두 개의 연장줄기에 있는 말단 캡을 포함하며, 상기 코어는 친수성의 폴리마 또는 울리고머이고, 각각의 연장줄기는 생분해성 울리고머 또는 모노머이며, 각각의 말단 캡은 매크로머의 가고 및 중합 능력이 있는 올리고머 또는 모노머인 것을 특징으로 하는 조직치료용 제재.

### 청구항26

제24항에 있어서, 상기 수용성, 생분해성, 중합가능 매크로머는 탄소간 이중결합이 있는 부가화합물을 포함하는 탄수 화물인 것을 특징으로 하는 조직치료용 제재.

#### 청구항27

제26항에 있어서, 성기 수용성, 생분해성, 중합가능 매크로마는 히알푸른산(hyaluronic acid) 또는 황산란드로이틴 (chondroitin sulfate) 또는 황산 헤파란(heparan sulfate) 또는 엑스트란(dextran) 또는 황산텍스트란(dextran sulfate)으로서 이들 각각은 탄소간 이용결합이 있는 화합물을 포함하는 것을 복장으로 하는 조직치로용 제재.

### 청구항28

화학적 열적 또는 광감수성 자유라디칼 중합개시제와 제1항에 수용성, 생분해성, 중합가능 매크로머를 함유하고, 생물 학적 활성물질을 포함하며, 상기 생물학적 활성 물질의 전달을 조절하는데 효과가 있는 조직치료용 제재.

#### 청구항29

제28항에 있어서, 상기 생물학적 활성물질이 효소, 항생물질, 항암제, 신경전달물질, 국소마취제, 호르몬, 항체, 정신

흥분제(psychoactive drug), 생식기관에 영향을 미치는 약물, 안티센스(antisense) 올리고누클레오티드인 것을 특 징으로 하는 조직치료용 제재

### 청구항30

환자의 치료를 위한 송달조절이나 유지를 위한 생물학적 활성물질의 캅셀화 방법에 있어서, 생물학적 활성물질을 화학 적 열적 또는 광감수성 자유라디캅 중합개시재와 제1항의 수용성, 생분해성, 중합가능 매크로더를 포함하는 수성용액 과 혼합하고, 상기 혼합된 용액을 시트(sheets), 로드(rod), 스피어(spheres), 마이크로파티클(microparticles) 또 는 나노파티클(nanoparticles)의 형태로서 상기 매크로머를 중합시키기에 충분한 빚에 노출시키는 것을 포함하는 것 을 독징으로 하는 생물학적 활성 물질의 압설화 방법.

## 청구항31

제30항에 있어서, 상기 수용성, 생분해성, 중합가능 매크로머는 탄소간 이종결합을 갖는 부가화합물을 포함하는 탄수 화물인 것을 특징으로 하는 캅셀화 방법.

### 청구항32

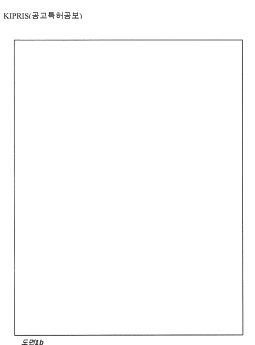
제30항 또는 제31항에 있어서, 상기 매크로머가 폴리(예틸렌글리쿌)의 친수성 코어를 갖는 것을 특징으로 하는 캅셀화 방법.

### 청구항33

제32항에 있어서, 상기 매크로머가 아크릴레이트(acrylate) 또는 메트아크릴레이트(methacrylate) 말단 캡을 갖는 a-히드록시산의 두 개의 올리고머로 연장되는 것을 특징으로 하는 캅셀화 방법.

# 도면

도면1a



http://patent2.kipris.or.kr/patent\_eng/XML/1019940703034/1019940703034.XML 3/22/2007

Page 30 of 36

| PRIS(공고특허공보  | 크) |                                           |  |
|--------------|----|-------------------------------------------|--|
|              |    | <br>· · · · · · · · · · · · · · · · · · · |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
| <i>도면</i> 2a |    | <br>                                      |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
|              |    |                                           |  |
| 도면2b         |    | <br>                                      |  |

Page 31 of 36

| KIPRIS(공고특허공보) |              |  |
|----------------|--------------|--|
|                | -1-10-11-100 |  |
|                |              |  |
|                |              |  |
|                |              |  |
|                |              |  |
|                |              |  |
|                |              |  |
|                |              |  |
| 도면3a           |              |  |
|                |              |  |
|                |              |  |
|                |              |  |
|                |              |  |
|                |              |  |
|                |              |  |
|                |              |  |

Page 32 of 36

| PRIS(공고특허공보) |        |  |   |
|--------------|--------|--|---|
|              | ****** |  | _ |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
| <i>도면</i> 4a |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |
|              |        |  |   |

Page 33 of 36

£ £!5a

Page 34 of 36

*£*₿6a

Page 35 of 36

Page 36 of 36